(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-26421

(P2000-26421A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

(51) Int.Cl.7	識別記号		FΙ				テーマコード(参考)
C 0 7 D 213/70			C 0	7 D 213/70			
A 0 1 N 43/08			A 0	l N 43/08		A	
43/10				43/10		Α	
43/40	101			43/40		101M	
43/54				43/54		В	
		李本孙心	1:34:0	論の頂の粉4	OI	(全 44 百)	昼終百に続く

(21)出職番号 特爾平11-19418 (71) 出願人 000000169

(22) (H)(0) FI 平成11年1月28日(1999, 1, 28)

(31)優先権主張番号 特願平10-30324

(32) 優先日 平成10年1月29日(1998.1.29)

(33)優先権主張国 日本(JP)

クミアイ化学工業株式会社

東京都台東区池之端1丁目4番26号

(71) 出願人 000102049

イハラケミカル工業株式会社

東京都台東区池之端1丁目4番26号

(72)発明者 鳥谷部 啓二

静岡県磐田郡福田町塩新田408番地の1

株式会社ケイ・アイ研究所内

(72)発明者 伊藤 稔

静岡県磐田郡福田町塩新田408番地の1

株式会社ケイ・アイ研究所内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ジアリールスルフィド誘導体及び有害生物防除剤

(57) 【要約】

【課題】作物に悪影響を及ぼすことなく、種々の有害生 物を殺滅防除することができるジアリールスルフィド誘 導体を提供する。

【解決手段】一般式 [I]

$$X^1 - \bigvee_{Q} X^2$$

(式中、Qは窒素原子又はCX3を示し、X1はハロゲ ン原子、C1~C3のハロアルキル基、C1~C3のハ ロアルキルチオ基又はC1~C3のハロアルキルスルホ ニル基等を示し、X2はハロゲン原子、ニトロ基又はシ アノ基を示し、X3は水素原子又はハロゲン原子等を示 し、nは0、1又は2を示し、ヘテロアリールはチアゾ ール環、チオフェン環等を示す。) にて表されるジアリ ールスルフィド誘導体及び該ジアリールスルフィド誘導 体を有効成分として含有する有害生物防除剤。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式 [I]、 [(E1]

(式中、Qは窒素原子又はCX3を示し、X1は水素原

子、ハロゲン原子、C1~C4のハロアルキル基、C1 ~C4のハロアルコキシ基、C1~C4のハロアルキル チオ基、C1~C4のハロアルキルスルフィニル基又は C1~C4のハロアルキルスルホニル基を示し、X2、 X3は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 C1~C4のアルキルチオ基、C1~C4のアルキルス ルフィニル基VはC1~C4のアルキルスルホニル基を 示し、ヘテロアリール基は一般式、

【化2】

で表される基を示し、上記式中、mは0又は1を示し、 ROは水素原子、C1~C4のアルキル基(該基はハロ ゲン原子、シアノ基、C1~C4のアルコキシ基又はC 1~C4のアルキルカルボニルオキシ基によりモノ置機 又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のアルケニル 基(該基はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ資権又 はポリ置換されてもよい)又はC2~C4のアルキニル 其 (該基はハロゲン原子マはシアノ基によりモノ骨機マ はポリ置換されてもよい)を示し、R1、R2及びX4 は互いに独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、 ニトロ基、ヒドロキシル基、C1~C4のアルキル基

(該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、C 1~C4のアルコキシ基、C1~C4のアルキルカルボ ニルオキシ基、C1~C4のハロアルキルカルボニルオ キシ基、C1~C4のアルキルチオ基、チオシアノ基、 C1~C4のジアルキルアミノ基、C1~C4のアルキ ルスルホニル基。С1~С4のハロアルキルチオ基。С 1~C4のハロアルキルスルホニル基又はC1~C4の アルコキシカルボニルアミノ基によりモノ置機又はポリ 置換されてもよい)、C2~C4のアルケニル基(該基 [A-10] [A-11]

はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置 換されてもよい)、C2~C4のアルキニル基(該基は ハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置換 されてもよい)、C1~C4のアルコキシ基(該基はハ ロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、C1~C4の アルコキシ基、C1~C4のアルコキシカルボニル基、 C1~C4のハロアルコキシカルボニル基又はC1~C 4のアルキルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されて もよい)、C2~C4のアルケニルオキシ基(該基はハ ロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置換さ れてもよい)、С2~С4のアルキニルオキシ基(該基 はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置 機されてもよい)、SOnR4 (式中、R4はC1~C 4のアルキル基、C3~C6のシクロアルキル基、C4 ~C7のシクロアルキルメチル基、C1~C4のハロア ルキル基、C2~C4のアルケニル基又はC2~C4の アルキニル基を示し、nは0~2の整数を示す。)、N R5R6 [式中、R5及びR6は互いに独立して、水素 原子、C1~C4のアルキル基(該基はハロゲン原子。 シアノ基、ヒドロキシル基、C1~C4のアルコキシ

基、C1~C4のアルコキシカルボニル基、C1~C4 のハロアルコキシカルボニル基又はC1~C4のアルキ ルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)又は C2~C4のアルキニル基 (該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)を示 す。1、N (COR7) R5 「式中、R5は前記と同じ 意味を示し、R7は水素原子、C1~C4のアルキル基 (該基はハロゲン原子、シアノ基又はC1~C4のアル コキシ基によりモノ置橡又はポリ置換されてもよい)、 C1~C4のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、シア ノ基又はC1~C4のアルコキシ基によりモノ置換又は ポリ置換されてもよい)、C2~C4のアルケニル基 (該基はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又は ポリ置換されてもよい)、C2~C4のアルケニルオキ シ基(該基はハロゲン原子によりモノ置換又はポリ置換 されてもよい)、フェニル基(該基はハロゲン原子、シ アノ基、C1~C4のアルキル基又はC1~C4のアル コキシ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のアルキニル基(該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置棒又はポリ置棒されてもよい) 又は C2~C4のアルキニルオキシ基を示す。1、COR 5. CO2R5 (式中、R5は前記と同じ意味を示 す。) 又はC(R5) = NOR6(式中、R5及びR6 は前記と同じ意味を示す。) を示すが、少なくともR1 もしくはR2の何れか一方又はR1、R2もしくはX4 の一つはSOnR4 (式中、R4及びnは前記と同じ意 味を示す。)を示し、R3及びX5は水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、C1~ C4のアルキル基(該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒ ドロキシル基、C1~C4のアルコキシ基、C1~C4 のアルキルカルボニルオキシ基、C1~C4のハロアル キルカルボニルオキシ基又はC1~C4のアルキルチオ 基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~

C4のアルケニル基 (該基はハロゲン原子又はシアノ基 によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C2~C 4のアルキニル基 (該基はハロゲン原子又はシアノ基に よりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C1~C4 のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒド ロキシル基、C1~C4のアルコキシ基、C1~C4の アルコキシカルボニル基 C1~C4のハロアルコキシ カルボニル基又はC1~C4のアルキルチオ基によりモ ノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のアル ケニルオキシ基(該基はハロゲン原子又はシアノ基によ りモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C2~C4の アルキニルオキシ基(該基はハロゲン原子又はシアノ基 によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、COR 5、CO2R5 (式中、R5は前記と同じ意味を示 す。)、NR5R6、C (R5) = NOR6 (式中、R 5、R6は前記と同じ意味を示す。) 又はN(COR 7) R5 (式中、R5及びR7は前記と同じ意味を示 す。)を示す。ただし、X1およびX2が同時に水素原 子となることはなく、さらにヘテロアリール基が一般式 「A-7] の時、R4はC4~C7のシクロアルキルメ チル基又はC1~C6のハロアルキル基を示す。)にて 表されるジアリールスルフィド誘導体。

【請求項2】 請求項1記載のジアリールスルフィド誘 遺体を有効成分として含有する有害生物防除剤。 【請求項3】一般式

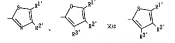
【化3】

{式中 [化4]

は一般式、

Hetero

[化5]



 $[A-2^*]$ で表される基を示し、上記式中、R 1^* 及びR 2^* は写 いに独立して水素原子、ハロゲン原子、C1~C4のア ルキル基(該基はハロゲン原子、C1~C4のアルコキ シ基、C1~C4のアルキルチオ基又はC1~C4のジ アルキルアミノ基によりモノ置換又はポリ置換されても よい) . C2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン原 子によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C1~ C4のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、C1~C4 のアルコキシ基又はC1~C4のアルキルチオ基により

モノ智模又はポリ債換されてもよい)、C2~C4のア ルケニルオキシ基(該基はハロゲン原子によりモノ置機 又はポリ置機されてもよい)、SOnR4'(式中、R 4'はC1~C4のアルキル基、C3~C6のシクロア ルキル基、C4~C7のシクロアルキルメチル基、C1 ~C4のハロアルキル基、C2~C4のアルケニル基又 はC2~C4のアルキニル基を示し、nは0~2の整数 を示す。)、NR5'R6'[式中、R5'及びR6' は互いに独立して、C1~C4のアルキル基(該基はハ ロゲン原子、C1~C4のアルコキシ基又はC1~C4 のアルキルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されても よい) 又はC2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン 原子によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)を示 す。]を示し、R3'は水素原子、ハロゲン原子、C1 ~C4のアルキル基(該基はハロゲン原子、C1~C4 のアルコキシ基 マはC1~C4のアルキルチオ基によ りモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C2~C4の アルケニル基(該基はハロゲン原子によりモノ置換又は ポリ質換されてもよい)、C1~C4のアルコキシ基 (該基はハロゲン原子、C1~C4のアルコキシ基又は C1~C4のアルキルチオ基によりモノ置換又はボリ雷 換されてもよい)、C2~C4のアルケニルオキシ基 (該基はハロゲン原子によりモノ置換又はポリ置換され てもよい) 又はNR5'R6' (式中、R5'、R6' は前記と同じ意味を示す。)を示す。)で表されるヘテ ロアリールリチウムと、一般式

【化6】

$$X^{1'}$$
 $X^{2'}$ $X^{2'}$ $X^{2'}$ $X^{2'}$

(式中、Q'は窒素原子又はCX3'を示し、X1'は 水素原子、ハロゲン原子、C1~С4のハロアルキル 基、C1~C4のハロアルコキシ基、C1~C4のハロ アルキルチオ基、C1~C4のハロアルキルスルフィニ ル基又はC1~C4のハロアルキルスルホニル基を示 し、X2'、X3'は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ 基、C1~C4のアルキルチオ基、C1~C4のアルキ ルスルフィニル基又はC1~C4のアルキルスルホニル 基を示し、L3'はハロゲン原子を示す。但し、X1' およびX2'が同時に水素原子となることはない。)で 表される化合物とを反応させることによる、一般式 [4:7]

$$\chi^{1'}$$
 Hetero [B - A]

(X1', X2' [化8]

- Hetero

及びQ'は前記と同じ意味を示す。) で表される化合物 の製造方法。

【請求項4】 一般式「B]で表される化合物のQ'が CX3'で、X2'及びX3'が塩素原子であり、L 3' がフッ素原子である、請求項3記載の一般式「B-Al で表される化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なジアリール スルフィド誘導体及びこれを有効成分として含有する有 害生物防除剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】これまでジアリールスルフィド誘導体が 殺虫剤として使用し得ることが、例えば、東ドイツ特許 222020号公録明細書 車ドイツ特許222021 号公報明細書、ヨーロッパ特許36711号公報明細書 及び米国特許3879553号明細書等に報告されてい るが、本発明のジアリールスルフィド誘導体は未だ知ら れていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】近年、既存の市販殺虫 剤には残留、蓄積、環境汚染等の問題から使用が規制さ れたり、長期使用によって抵抗性害虫が発生し、効力の 薄れたものも出ている。そのため低薬量において高い効 力を有1. 安全性に優れた殺虫剤の開発が望まれてい る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な状況に鑑み種々のジアリールスルフィド誘導体を合成 し、その生理活性について検討を重ねた。その結果、本 発明化合物が種々の有害生物、特に農園芸有害生物であ るコナガ、ニカメイガ、シロイチモジョトウ等に代表さ れる鱗翅目害虫、トピイロウンカ、ツマグロヨコバイ、 ワタアプラムシ等に代表される半翅目害虫、ナミハダ ニ、リンゴハダニ等に代表されるハダニ類及びアズキゾ ウムシ等に代表される鞘翅目害虫に卓効を示すことを見 いだし、本発明を完成したものである。

【0005】即ち、本発明は(1)一般式「I]、 [0006]

【化9】

$$X^1 - \sqrt{\sum_{i=0}^{X^2}} \wedge \neq p \neq y - \mu$$
 [1]

{式中、Qは窒素原子又はCX3を示し、X1は水素原 子、ハロゲン原子、C1~C4のハロアルキル基、C1 ~C4のハロアルコキシ基、C1~C4のハロアルキル チオ基、C1~C4のハロアルキルスルフィニル基又は C1~C4のハロアルキルスルホニル基を示し、X2、 X3は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 C1~C4のアルキルチオ基、C1~C4のアルキルス ルフィニル基又はC1~C4のアルキルスルホニル基を 示し、ヘテロアリール基は一般式、

[0007]

I/E 1 0 1

で表される基を示し、上記式中、mは0又は1を示し、 ROは水素原子、C1~C4のアルキル基(該基はハロ ゲン原子、シアノ基、C1~C4のアルコキシ基又はC 1~C4のアルキルカルボニルオキシ基によりモノ置換 又はポリ世換されてもよい)、C2~C4のアルケニル 基(該基はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又 はポリ置換されてもよい)又はC2~C4のアルキニル 基(該基はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又 はポリ置換されてもよい)を示し、R1、R2及びX4 は互いに独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、 ニトロ基、ヒドロキシル基、C1~C4のアルキル基 (該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、C 1~C4のアルコキシ基、C1~C4のアルキルカルボ ニルオキシ基、C1~C4のハロアルキルカルボニルオ キシ基、C1~C4のアルキルチオ基、チオシアノ基、 C1~C4のジアルキルアミノ基、C1~C4のアルキ ルスルホニル基、C1~C4のハロアルキルチオ基、C 1~C4のハロアルキルスルホニル基又はC1~C4の アルコキシカルボニルアミノ基によりモノ置換又はポリ 置換されてもよい)、C2~C4のアルケニル基(該基 はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置 換されてもよい)、C2~C4のアルキニル基(該基は ハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置換 されてもよい)、C1~C4のアルコキシ基(該基はハ ロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基、C1~C4の アルコキシ基、C1~C4のアルコキシカルボニル基。 C1~C4のハロアルコキシカルボニル基又はC1~C 4のアルキルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されて もよい) . C2~C4のアルケニルオキシ基 (該基はハ ロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置換さ

れてもよい)、C2~C4のアルキニルオキシ基(該基 はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又はポリ置 棒されてもよい)、SOnR4 (式中、R4はC1~C 4のアルキル基、C3~C6のシクロアルキル基、C4 ~C7のシクロアルキルメチル基、C1~C4のハロア ルキル基、C2~C4のアルケニル基又はC2~C4の アルキニル基を示し、nは0~2の整数を示す。)、N R5R6 [式中、R5及びR6は互いに独立して、水素 原子、C1~C4のアルキル基(該基はハロゲン原子、 シアノ基、ヒドロキシル基、C1~C4のアルコキシ 基、C1~C4のアルコキシカルボニル基、C1~C4 のハロアルコキシカルボニル基又はC1~C4のアルキ ルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)又は C2~C4のアルキニル基(該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)を示 す。] 、N (COR7) R5 [式中、R5は前記と同じ 意味を示し、R7は水素原子、C1~C4のアルキル基 (該基はハロゲン原子、シアノ基又はC1~C4のアル コキシ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C1~C4のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、シア ノ基又はC1~C4のアルコキシ基によりモノ置換又は ポリ置換されてもよい)、C2~C4のアルケニル基 (該基はハロゲン原子又はシアノ基によりモノ置換又は ポリ置換されてもよい)、C2~C4のアルケニルオキ シ基 (該基はハロゲン原子によりモノ置換又はポリ置換 されてもよい)、フェニル基(該基はハロゲン原子、シ アノ基。C1~C4のアルキル基又はC1~C4のアル コキシ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、

C2~C4のアルキニル基 (該基はハロゲン原子又はシ アノ基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい) 又は C2~C4のアルキニルオキシ基を示す。]、COR 5、CO2R5(式中、R5は前記と同じ意味を示 す。) 又はC (R5) = NOR6 (式中、R5及びR6 は前記と同じ意味を示す。) を示すが、少なくともR1 もしくはR2の何れか一方又はR1、R2もしくはX4 の一つはSOnR4 (式中、R4及びnは前記と同じ意 味を示す。)を示し、R3及びX5は水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、C1~ C4のアルキル基(該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒ ドロキシル基、C1~C4のアルコキシ基、C1~C4 のアルキルカルボニルオキシ基、C1~C4のハロアル キルカルボニルオキシ基又はC1~C4のアルキルチオ 基によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~ C4のアルケニル基(該基はハロゲン原子又はシアノ基 によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C 4のアルキニル基 (該基はハロゲン原子又はシアノ基に よりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C1~C4 のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、シアノ基、ヒド ロキシル基、C1~C4のアルコキシ基、C1~C4の アルコキシカルボニル基、C1~C4のハロアルコキシ カルボニル基又はC1~C4のアルキルチオ基によりモ ノ暦梅マはポリ暦梅されてもよい). C2~C4のアル ケニルオキシ基(該基はハロゲン原子又はシアノ基によ りモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C2~C4の

アルキニルオキシ基(該基はハロゲン原子又はシアノ基 によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、COR 5、CO2R5 (式中、R5は前記と同じ意味を示 す。)、NR5R6、C (R5) = NOR6 (式中、R 5、R6は前記と同じ意味を示す。) 又はN(COR 7) R5 (式中、R5及びR7は前記と同じ意味を示 す。)を示す。ただし、X1およびX2が同時に水素原 子となることはなく、さらにヘテロアリール基が一般式 [A-7] の時、R4はC4~C7のシクロアルキルメ チル基又はC1~C6のハロアルキル基を示す。) にて 表されるジアリールスルフィド誘導体及び、(2)一般 式「1]記載のジアリールスルフィド誘導体を有効成分 として含有する有害生物防除剤(3) 一般式 [0008]

【化11】

{式中 [0009] 化121



は一般式. [0010] 【化13】

$$- \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{2} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{2}} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{1} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} - \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{2} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array} \right)}_{R^{3}} R^{2} \underbrace{ \left(\begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \end{array}$$

[A-27] で表される基を示し、上記式中、R1 及びR2 は互 いに独立して水素原子、ハロゲン原子、C1~C4のア ルキル基 (該基はハロゲン原子、C1~C4のアルコキ シ基、C1~C4のアルキルチオ基又はC1~C4のジ アルキルアミノ基によりモノ置換又はポリ置換されても よい) . C2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン原 子によりモノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C1~ C4のアルコキシ基(該基はハロゲン原子、C1~C4 のアルコキシ基又はC1~C4のアルキルチオ基により モノ置換又はポリ置換されてもよい)、 C2~C4のア ルケニルオキシ基(該基はハロゲン原子によりモノ置機 又はポリ置換されてもよい)、SOnR4'(式中、R 4'はC1~C4のアルキル基、C3~C6のシクロア ルキル基、C4~C7のシクロアルキルメチル基、C1 ~C4のハロアルキル基、C2~C4のアルケニル基又 はC2~C4のアルキニル基を示し、nは0~2の整数 を示す。)、NR5'R6'[式中、R5'及びR6' は互いに独立して、C1~C4のアルキル基(該基はハ

ロゲン原子、C1~C4のアルコキシ基又はC1~C4 のアルキルチオ基によりモノ置換又はポリ置換されても よい) 又はC2~C4のアルケニル基(該基はハロゲン 原子によりモノ管権又はポリ管権されてもよい) を示 す。]を示し、R3'は水素原子、ハロゲン原子、C1 ~C4のアルキル基(該基はハロゲン原子, C1~C4 のアルコキシ基、又はC1~C4のアルキルチオ基によ りモノ置換又はポリ置換されてもよい)、C2~C4の アルケニル基(該基はハロゲン原子によりモノ置換又は ポリ置換されてもよい)、С1~С4のアルコキシ基 (該基はハロゲン原子、C1~C4のアルコキシ基又は C1~C4のアルキルチオ基によりモノ置換又はポリ置 換されてもよい)、C2~C4のアルケニルオキシ基 (該基はハロゲン原子によりモノ置換又はポリ置換され てもよい) 又はNR5'R6' (式中、R5'、R6' は前記と同じ意味を示す。) を示す。) で表されるヘテ ロアリールリチウムと、一般式

[0011]

[化14]

$$X^{1}$$
 X^{2} X^{2} X^{2}

(式中、Q' は窒素原子又はCX3' を示し、X1' は 水素原子、ハロゲン原子、C1~C 4のハロアルキル 系、C1~C 4のハロアルコキシ基、C1~C 4のハロアルキル アルキルチオ基、C1~C 4のハロアルキルスルフィニ ル基又はC1~C 4のハロアルキルスルホニル基を 、X2'、X3' は木東原子、ハロゲン原子、ニトロ 基、C1~C 4のアルキルチオ基、C1~C 4のアルキ ルスルフィニル基又はC1~C 4のアルキルスルホニル を示し、13' はハロゲン原子を示す。(日し、X1' およびX2' が同時に水業原子となることはない。) で 変される化合物とを反応させることによる、一般式 [0012]

(X1'、X2' [0013] [他16]

【化15】

- Hetero

及びQ'は前記と同じ意味を示す。) で表される化合物 の製造方法を提供するものである。

の製造力法を提供するものである。 【0014】尚、本明細書において、用いられる用語の 定義を以下に示す。

【0015】ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を示す。

【0016】アルキル基とは、特に限定しない限り、炭 素数が1~4の直鎖又は分岐鎖のアルキル基を意味し、 例えばメチル蒸、エチル蒸、n ープロビル蒸、イソプロ ビル基、n ープチル基、メンプチル基、sec ープチル 基、tertープチル基等を挙げることができる。

【0017】シクロアルキル基とは、炭素数が3~6の シクロアルキル基を示し、例えばシクロプロビル基、シ クロペンチル基、シクロヘキシル基等を挙げることがで きる。

【0018】シクロアルキルメチル基とは、シクロアル キル部分が上記の意味である (シクロアルキル) - CH 2 - 基を示し、例えばシクロプロピルメチル基等を挙げ ることができる。

【0019】アルケニル基とは、炭素数が2から4の直 鎖又は分岐鎖のアルケニル基を示し、例えばエテニル 基、2一プロペニル基等を挙げることができる。

【0020】アルケニルオキシ基とは、アルケニル部分

が上記の意味である (アルケニル) - O - 基を示し、例 えばアリルオキシ基等を挙げることができる。

【0021】アルキニル基とは、炭素数が2から4の直 鎖又は分岐鎖のアルキニル基を示し、例えばプロバルギ ル基等を挙げることができる。

【0022】アルキニルオキシ基とは、アルキニル部分 が上記の意味である(アルキニル)-O-基を示し、例 えばプロバルギルオキシ基等を挙げることができる。

【0023】ハロアルキル蒸とは、特に限定しない限 り、同一又は相異なるハロゲン原子1~13で置換され ている炭素数が1~6の直鎖又は分岐鎖のアルキル蒸を 示し、例えばクロロメチル蒸、トリフルオロメチル蒸、 テトラフルオロエチル基等を挙げることができる。

【0024】ハロアルコキシ基とは、ハロアルキル部分が上記の意味である(ハロアルキル) — O — 基を示し、例えばトリフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基等を挙げることができる。

【0025】ハロアルキルテオ基、ハロアルギルスルフィニル基及びハロアルキルスルホニル基とは、ハロアルキル部分は上記の意味である(ハロアルキル) — SO 2 - 基を、(ハロアルキル) — SO 2 - 基を示し、例えばトリフルオロメチルスルホール基等を挙げることができる。

【0026】アルコキシ基とは、アルキル部分が上記の意味である(アルキル)-O-基を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基等を挙げることができる。

【0027】アルキルチオ基とは、アルキル部分が上配の意味である(アルキル) - S - 基を示し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基等を挙げることができる。

【0028】アルコキシカルボニル基とは、アルコキシ 部分が上記の意味である(アルコキン) - CO - 基を示 し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル 基等を挙げることができる。

【0029】アルキルカルボニルオキシ基とは、アルキル部分が上部の意味である (アルキル) - CO - O - A を示し、例えばアセトキシ基等を挙げることができる。 【0030】ハロアルキルカルボニルオキン基とは、ハロアルキル部分が上記の意味である (ハロアルキル) - CO - O - 基を示し、例えばトリフルオロアセトキシ基等を挙げることができる。

【0031】前記一般式 [1] において、好ましい化合 物群としては、R4がC4~C7のシクロアルキルメチ ル基又はC1~C6のハロアルキル基で表えれる化合物 群が挙げられ、より好ましい化合物師としては、R4が C4~C7のシクロアルキルメチル基又はC1~C6の ハロアルキル基であり、〜テロアリール選が [4−2] ~[4−4] 又は [4−7]~[4−11] から選ばれ た化合物群であり、更に好ましくは、R4がC4~C7 のシクロアルキルメチル基又はC1~C6のハロアルキ ル基であり、ヘテロアリール基が [A-2] ~ [A-4] 又は [A-7] ~ [A-11] から激ばれ、X1が ハロゲン原子又はトリフルオロメチル基で表される化合 物数が挙げられる。

[0032]

【発明の実施の形態】次に、一般式 [1] で表される本 発明化合物の代表的な具体例を表1~表18に例示す る。尚、化合物番号は以後の記載において参照される。 [0033] 【表1】

化合物 番 号	x ¹	x ²	R ¹	ĸ ²	R ³	Q	¥	融点(°C) 数据部折 率(n _D ²⁰)
1- 1	CF ₃	C1	SCH ₃	н	н	СН	s	測定不可
1- 2	CK3	Cl	SOCH,	Н	H	ÇH	s	1,6094
1-3	CF.	Cl	SOCII ₃ SO _Z CII ₃	н	H	CH	s	
1-4	CF ₃ CF ₃	F	H 2 3	SCP ₃	H	CH	s	
1- 5	CF.	F	H	SOCF ₃	H	СН	s	
1- 6	CF ₃	F	H	50 ₂ CF ₃	H	CH	s	
1- 7		Cl	SCH ₃	H 2 3	H	ccı	s	1.5911
1-8	CR	Cl	SOCH ₃	H	H	CC1	s	1.5865
1- 9		Cl		н	H	ccı	S	69- 72
1-10	CIF ₃	Cl	SCF ₂	H	H	CCI	s	1.5283
1-11	CF3	Cl	SOCF ₃	H	H	CC1	s	1.5358
1-12	CP ₃ CP ₃	Cl	SO ₂ CF ₃	H	H	ccı	s	
1-13	CP,	Cl	SC ₃ H ₇ -1	H	H	αı	S	1.5709
1-14	CIF ₃	C1	SOC ₃ H ₇ -i	H	H	CCI	S	1, 5732
1-15		C1	SO ₂ C ₃ H ₇ -i	H	H	CCI	S	1, 5339
1-16	CP.	Cl	SCFC12	H	H	αı	s	1.5748
1-17		C1	SOCPCI ₂	H	H	ccı	s	88- 91
1-18		Ç1	SO ₂ CFCl ₂	H	H	CC1	S	
1-19		C1	SCH	H	H	N	S	
1-20	CF3	Cl	SOCH ₃	H	H	N	S	70- 73
1-21		Cl	SO_CH_	H	H	N	S	
1-22	CP.	C1	SCF.	CN	H	CC1	S	
1-23		C1	SOCF	CN	H	CCI	S	
1-24	CF ₃	C1	SO ₂ CF ₃	CN	H	CCI	S	

【0034】 【表2】

化合物 番 号	x1	r ²	R ¹	R ²	R ³	Q	¥	融点(°C)
I-25 I-26 I-27 I-28 I-29 I-30 I-31 I-32 I-33 I-34 I-35 I-37 I-39 I-40 I-41 I-41 I-45 I-47 I-46 I-47 I-48 I-50	5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	C1 C	SCF ₃ SOCF ₃	CIG CIG CIG MIG MIG MIG SEC SEC S SEC S S S S S S S S S S S S S S	H H H H H H H H H H H H H B H H B B H L 2 C1 Br Br Br H H H H H H H H H H H	CC1	#	1:12 爾美泽(₁₂ ²³) 1.5305 106-109 1.5486
I-51 I-52	CF3	C1 C1	SO ₂ CF ₃ SCH ₃	NH ₂	H	CF	S	
I-52 I-53	CF ₃	C1 C1	SOCT ₃	H	H	CF CF	S	
I-54		C1	SO_CH_	H	H	CP CP	S	
I-55	CP3	C1	SCF ₃	H	H	CNO ₂	s	

[0035] 【表3】

化合物 番号	x ¹	r ²	₁1	R ²	R3	Q	¥	融点(°C)
I-56	CF ₃	C1	SOCF ₃	н	H	CNO ₂	s	
1-57	Br	Br	SCH ₂	H	H	CH .	S	
I-58	Cl	Cl	SCH _o	H	H	CC1	S	
I-59	CF3	C1	SCII ₃	H	H	CC1	0	1.5606
I-60	CF ₂	Cl	SOCE ₃	H	H	CC1	0	79- 80
I-61		Cl	I SO _r CH _r	H	H	CC1	0	
1-62	U.C.	C1	SCF.	H	H	CC1	0	1.5052
I-63	Uf-	C1	SOCF ₃	H	H	CC1	0	
1-64		Cl	SO ₂ CP ₂	H	H	CC1	0	
I-65	CF3	Cl	SCFC1,	H	H	CC1	0	1.5493
1-66	CF3	C1	SOCFC12	H	H	CC1	0	71- 74
I-67	CP.	Cl	SO,CPCI,	H	H	CC1	0	
1-68	CF ₂	Cl	SCP ₃	CN	H	CC1	0	
I-69		Cl	SOCF ₃	CN	H	CC1	0	
I-70	Ut o	CI	SO,CP,	CN	H	CCI	0	
I-71		Cl	SCP ₂	CH2	H	CC1	0	
1-72	C.C.	Cl	SOCF ₃	CH ³	H	CC1	0	
I-73	U.S.	C1	SO ₂ CP ₃	CEL	H	CC1	0	
1-74	CP3	Cl	SCF ₃	NH ₂	H	CC1	0	
I-75	Cir.	Cl	SOCF ₃	NH.	H	CC1	0	
I-76	CF.	C1	SO,CF,	NH.	H	CC1	0	
1-77	CEa	Cl	CH ₂	SOF	H	CC1	0	
I-78	U.S	Cl	CH ₂	SOCF ₃	H	CC1	0	
I-79	CF .	C1	CH3	SO ₂ CF ₃	H	CC1	0	
I-80	CF2	Cl	αı"	SCF.	H	CCI	0	
18-1	CP ₃	Cl	CN CN	SOCF ₃	H	CC1	0	
I-82	U.F.	C1	CDX	SO ₂ CF ₃	H	CC1	0	
I-83	CF.	C1	CX	SCF.	NH2	CC1	0	
I-84		Cl	ON:	SOCP ₂	NHo	CCI	0	
I-85	CF3	Cl	CN	SO ₂ CF ₃	NH ₂	CC1	0	

[0036]

化合物	x ¹	r ²	R ¹	R ²	R ³	q	¥	融点(°C) 計計 用折率(n _D ²⁰)
I-86	CF3	C1	CH ₂ Br	SCF ₃	н	CC1	s	1.5572
I-87	CF3	C1	CH2OCOCH3	SCF.	H	CC1	s	1.5269
I-88	CF.	Cl	CH ₂ OH	SCF ₃	H	CC1	S	1.5415
I-89	CF.	C1	CH3	SCFC1,	H	CC1	s	1.5681
I-90	CF2	C1	CEO	SCF ₃	H	CC1	s	測定不可
1-91	CF ₂	Cl	CH ₃	SCH ₃	H	CC1	S	1.5810
I-92	L CP	Cl	CH ₃	SOCIL,	H	CC1	S	126-127
I-93	CF ₂	Cl	CH	SC ₃ ∏ ₇ −i	Ħ	CCI	S	1,5639
I-94	CF,	ÇI	CII.	SOCFCI,	H	CC1	S	107-108
I-95	CF ₂	Cl	CH ₂	SO ₂ CFCi ₂	H	CC1	S	59- 60
I-96	L CP.	C1	SCH ₂	CH.	H	CC1	S	1.5819
I-97	CP.	C1	SOCH ₃	CH ₂	H	CC1	S	114-115
I-98	CIA.	C1	CH ₂ Br	SCFC12	H	CC1	S	1.5940
I-99	CF-	C1	CH_OH	SCFC12	H	CC1	S	1.5598
I-100	CR-	C1	SCFC12	CII.3	H	CC1	S	1.5706
I-101	CF.	C1	CH2NHOO2CH3	SCFC1 ₂	H	CC1	S	95- 96
[-102	Clf ₂	Cl	CH2NHCO2C3H7-i	SCFC12	H	CC1	S	85- 87
I-103	CF.	C1	SCPC1 ₂	CN _	H	CC1	S	81-83
I-104	CP.	C1	SOCFC12	CH3	H	CC1	S	1.5819
I-105	CF.	Cl	CHO	SCPCI,	H	CC1	S	62- 63
I-106	CP ₂	C1	CE-NOE	SCFC12	H	CC1	S	175-177
I-107	CF.	C1	CN CN	SCFC12	H	CC1	S	1.5850
I-108	CF.	C1	SCFC1 ₂	CH ^S OH_	H	CC1	S	1.5747
I-109	Cro.	Cl	SCPC12	CHO	H	CC1	S	1.5850
I-110	CP ₂	C1	SCPC1 ₂	H	H	CH	S	1.5850
I-111	CF3	Н	SCH ₃	H	H	CH	S	87- 89
I-112	CF3	Н	SOCE ₃	H	H	CH	S	96- 98
I-113	CP3	H	SC ₃ E ₇ −n	H	H	CH	S	47- 48
I-114	CP.	н	SCFC1 ₂	H	H	CH	S	1.592
I-115	CF3	C1	SC ₃ ⊞ ₇ -n	H	H	CH	S	1.5886
I-116	CF ₂	C1	CH2	SOC _o H ₂ -i	H	CC1	S	87- 88

[0037]

【表 5 】

化合物 番 号	x ¹	x ²	R ¹	R ²	R ³	q	¥	融点(℃) 数据 屈折率(n _D ²⁰)
I-117	CF ₃	Cl	СПЗ	SCH ₂ CF ₃	Н	CCI	s	1. 5393
I-118	CF ₃	C1	CH ₃	SOCH ₂ CF ₃	H	CCI	S	93- 94
I-119	CF ₃	H	C1	SCH ₂ CF ₃	H	CH	S	
I-120	CF ₃	H	C1	SOCH ₂ CF ₃	Н	CH	S	

[0038]

【表6】

	,	⁽²	
1	π	$W \rightarrow R^1$	
X	$\langle \rangle$	$N = \mathbb{R}^2$	

化合物 番号	x ¹	x ²	R ¹	₽2	q	¥	最点(°C) ### 屈折率(n _D ²⁰)
11- 1	CF ₃	Ç1	SCH ₃	H	CC1	s	1. 5785
11- 2	CF ₃	C1	SOCH3	H	CCI	S	85- 89
11- 3	CF ₃	Cl	SO ₂ CH ₃	н	CCI	s	132-135
11- 4	CF ₃	Cl	SCF ₃	H	CC1	S	1. 5242
11-5	CF ₃	C1	SOCF ₃	н	CC1	S	1, 5184
11-6	CF3	Cl	50 ₂ CF ₃	н	ccı	S	
11- 7	CF.	C1	SC ₃ H ₇ -i	H	ccı	S	1.5480
11-8	CF ₃	C1	SOC ₃ H ₇ -i	н	CC1	S	1. 5612
11- 9	CF ₃	Cl	SO ₂ C ₃ II ₇ -i	н	CCI	s	1. 5258
11-10	CF	C1	SCH ₂	CH ₃	αı	S	1.5746
11-11	CF.	C1	SOCH ₃	CH ₃	ccı	S	168-169
11-12	CF ₃	C1	SO ₂ CTT ₃	CH ₃	CC1	s	
11-13	CF ₃	Cl	SCF ₃	CH3	ccı	S	58- 59
11-14	CF ₃	Cl	SCF ₂	CH ² OH	ccı	s	109-111
11-15	CF ₃	C1	SCF ₂	CII ₂ C1	CC1	S	1.5364
11-16	CF ₂	C1	SCF ₃	CH ₂ OCH ₃	CCI	S	1.5240
11-17	CF3	Cl	SCF ₃	CBO 3	CCI	S	1.5488
11-18	CF.	C1	SCF ₃	CN CN	ccı	S	1.5330
11-19	CF ₃	C1	SOCF ₃	ON	CC1	S	108-109
11-20	CF ₃	Cl	SCFC1,	CH ₂	CCI	s	1. 5771
11-21	CF.	C1	SCF ₃	CH ₂ Br	CC1	S	
11-22	CF ₃	C1	SCF ₃	CH_SCN	ccı	S	113-115
11-23	Ur ₂	C1	SCF.	CH_N (CH ₃) ₂	ccı	s	1. 5245
11-24	CF.	C1	SCF ₃	CH2SO2CS3	CC1	S	1. 5198
11-25	CF ₃	Cl	SCF ₂	CH ₂ SCF ₃	CC1	s	
11-26	CF ₃	C1	SCF ₃	CH _Z SO _Z CH ₃	CC1	s	1. 5374

【0039】 【表7】

						_	
化合物		١.		_			酸点(°C)
	\mathbf{x}^{1}	x ²	\mathbb{R}^{1}	R ²	Q	Ŧ	£titi
番号							届折率(n _D ²⁰)
11-27	CF ₃	ÇI	SCF ₃	CH ₂ CN	CCI	s	
II-28	CF.	cı	SCP.	C(ČE ₃) ₂ CN	CC1	S	
11-29	CP.	CI	SCP3	CH ² NHCO ² CH ³	CC1	s	
11-30		CI	SOCF ₃	CH_NECO_CH_	CC1	S	
11-31	CF ₃	C1	CE3	SCF ₂	CC1	S	
11-32	CF ₃	cı	CE ₃	SDCP.	CC1	S	
11-33	CP_	CI	OX	SCF ₂	CC1	S	
II-34	CP ₃	C1	CN	SOCF ₃	CC1	S	
11-35		Cl	CN	SO ₂ CF ₃	CC1	s	
II-36	CP_	cı	SCF ₃	C1	CC1	S	
II-37	CP ₃	cı	SCF,	NH ₂	CC1	s	
11-38		CI	SCF.	N(CE ₂).	CC1	s	
11-39	CP.	C1	SCF3	SCE3	CC1	S	
II-40	CP ₃	CI	SCH ₂ -<	H	CCI	S	1. 5835
II-41	CP ₃	Cl	SC ₂ H ₂ -i	CH3	CC1	S	1. 5622
11-42	CP.	CI	SCP,	OCE3	CC1	S	
11-43	CP ₃	cı	SCFq	CO ² H	CC1	S	
II-44	CF ₃	Cl	SCP ₂	NHCO ₂ C ₄ H ₉ -t	CC1	S	
II-45	CF3	Cl	SCF _q	CH (OH) CH.	CC1	S	
II-46	CF ₃	C1	SCF,	COCE	CC1	S	
II-47	CP ₃	CI	SCH ₂	п	CC1	0	
II-48	CP ₃	Cl	SOCE ₃	H	CC1	0	
II-49	CF ₃	C1	SO ₂ CE ₂	H	CC1	0	
II-50	CP ₃	Cl	SCF ₃	H	CC1	0	
11-51	CR-	Cl	SOCP ₃	H	CC1	0	
II-52	CF ₃	CI	SO _c CF _c	H	CC1	0	
11-63	UF.	Cl	SCE ₃	CH ₃	CC1	0	
II-54	CP.	CI	SOCH ³	CH ₃	CCI	0	
11-55		CI	SO ₂ CE ₃	CH ₃	CC1	0	
II-56	CF3	Cl	SCF.	CH ₃	CC1	0	
II-57	CP ₃	CI	SC₽3	CH ₂ OH	CCI	0	

【0040】 【表8】

化合物 番号	x ¹	r²	$R^{\hat{1}}$	R ²	Q	Ŧ	融放(°C) 数量 無折率(n ₀ ²⁰)
11-58	CF3	ÇI	SCF ₃	CHZCI	CCI	0	
II-59	CP.	C1	SCF ₃	CH ^S OCH ³	CC1	0	
II-60	C₽3	C1	SCP ₃	CH0	CC1	0	
11-61	CF ₂	CI	SCF ₃	CN	CCI	0	
11-62	CF3	C1	SOCF ₃	CN	CC1	0	
II-63	CF ₂	C1	SCFC12	CH ³	CC1	0	
II-64	C₽3	C1	CH3	SCF ₂	CC1	0	
11-65	CP,	Cl	CH ³	SOCF ₃	CCI	0	
11-66	CP ₂	C1	CIV.	SCF ₃	CC1	0	
II-67	CF.	C1	CN	SOCE _S	CC1	0	
II-68	CF.	Cl	CN:	S0 ₂ CF ₃	CCI	0	
11-69	CF.	Cl	SCH ₂ -<	CH ³	CC1	S	1. 5713
II-70	Life.	Cl	SOCFC12	CH2	CC1	S	1. 5712
II-71	GF ₂	Cl	SC ₂ F ₅	CH3	CCI	S	1.5059
II-72	CF _Q	Cl	SCFC1 ₂	E	CC1	S	1. 5751
11-73	œ,	C1	SOCFCI ₂	E	CCI	s	121-122
II-74	CP.	CI	SC3F7-1	CH ³	CCI	S	I. 5069
II-75	C₽3	Cl	SC ₂ F ₇ -n	CH ³	CCI	S	1. 4870
II-76	CF ₂	C1	SCF ₃	CH ₂ F	CC1	s	1. 5236
II-77	œ,	Cl	SO ₂ CFC1 ₂	CH ³	CC1	s	126-128
II-78	œ,	Cl	SCC1 ₂ CF ₃	CH ³	CC1	S	1.5340
11-79	CP.	C1	SCPC1 ₂	NH ₂	CCI	s	126-128
II-80	Œ,	Cl	SOCFC12	NH ₂	CC1	s	167-169
II-81	Œ,	Cl	SCH ₃	CHP ₂	CC1	S	60- 61
11-82	CP.	Cl	SOCE,	CHP	CCI	s	101-102
II-83	CF.	C1	SCC13	CE3	CC1	s	1. 5815
II-84	LiF ₂	C1	SEt	E 3	CC1	S	1. 5723
II-85	CF _m	cı	SCH ₂ CF ₃	E	CCI	s	1. 5451
11-86	CF,	E	SCH.	E	CH	s	70- 71
II-87	CF ₂	E	SOCE ₃	E	CH	S	132-135
I I-88	CF3	н	SC ₃ B ₇ −n	H	CH	s	34- 35

[0041]

化合物 番号	x ¹	x²	r ¹	_R ²	Q	¥	數点(°C) 計址 届折率(n _D ²⁰)
11-89	CP ₃	E	SCPC12	E	CH	s	135-137
II-90	CP ₃	H	SCP ₃	H	CH	S	1. 5299
II-81	CF3	Cl	SCH	H	CH	S	70- 71
11-92	CF ₃	C1	SOCH ₃	H	CH	s	99-100
11-63	CF3	Cl	SC ₃ B ₇ -n	H	CH	S	1.5885
II-94	CP ₃	Cl	SCF ₃	E	CH	s	50- 51
II-95	CF3	Cl	SCFC12	H	CH	S	1. 5925

【表 9】

[0042] [表10]



化合物 著号	x ¹	x ²	_R 3	R ⁴	Q	n	融点(°C) 統1 短折率(n _p ²⁰)
III - 1 III - 2 III - 3 III - 4 III - 5 III - 6 III - 7 III - 8 III - 9 III - 10 III - 11 III - 12 III - 13	CF3 CF3 CF3 CF3 CF3 CF3 CF3 CF3 CF3 CF3	C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1	H H H CH3 CN CN CN CC	CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3	CH CH CH CH CC1 CC1 CC1 CC1 CC1 CC1 CC1	0 1 2 0 1 2 0 0 1 2 0 1 2 0 1 2	

[0043]

$$x^1 - (X) - (X)$$

化合物 番号	x1	x ²	R ⁰	R ⁴	Q	n	融点(°C)
IV- 1	CF ₃	Н	CE ₃	CF ₃	CH	0	114-116
IV- 2	CP.	H	CE.	CF ₃	CH	1	89- 90
IV- 3	CF _o	Н	Œ3	CFC1 ₂	CH	0	89- 90
IV- 4	CF ₃	н	CEE.3	CFC12	ÇH	1	
17- 5	CF.	Н	CH ₂	CH2CF3	CH	0	
IV- 6	CF.	H	CEL_2	CH2CF3	CH	1	
IV- 7	CF3	H	CE ³	CH ₂ -	CH	0	47- 50
IV- 8	CF.	H	CE.	CH ₂ -<1	CH	1	99-100
17- 9	CF.	C1	CE3	CF ₃	CH	0	61- 62
17-10	CF3	Cl	CE3	CF ₂	CH	1	
17-11	U.	C1	CE3	CPC1,	CH	0	
IV-12	CF ₂	C1	CE ₃	CPC12	CH	1	
IV-13	CF.	Cl	CE ₂	CH ₂ CF ₃	CH	0	
17-14	CP.	C1	Œ,	CH ₂ CF ₃	CH	1	
IV-15	CF,	C1	CE ³	CH ₂ -	CH	0	1.5509
IV-16	CF3	CI	CE.,	CH ₂ -	CH	1	
IV-17	Cl	C1	Œ3	CF ₃	CH	0	79- 80
IV-18	C1	C1	CE ³	UF _Q	CH	1	
IV-19	C1	CI	CE2	CFC1,	CH	0	
IV-20	C1	Cl	CE ³	CPC12	CH	1	
IV-21	C1	C1	Œ3	CH2CF3	CH	0	
IV-22	Cl	C1	CE3	CH ₂ CF ₃	CH	1	
17-23	Cl	Cl	CE ³	CIF ₃	CCI	0	1.5670
IV-24	Cl	Cl	CE ³	CF ₃	CCI	1	
IV-25	C1	C1	OH,	CPC1,	CC1	0	1.6011
IV-26	Cl	Cl	CEE ³	CPC12	CCI	1	

【0044】 【表12】

化合物 番 号	χ ¹	x ²	R ^D	R ⁴	Q	n	融点(°C) 註註 屈折率(n _D ²⁰)
17-27	н	Cl	CH ₃	CP ₃	CH	0	55- 56
IV-28	H	C1	CH	I CPa	CC1	0	1. 5459
IV-29	E	C1	CH	CP3	CC1	1	
IV-30	E	Cl	CH,	CH ₂ CF ₃	CC1	0	
IV-31	H	Cl	CH ₂	CH ₂ CF ₂	CC1	1	
IV-32	H	P	CH	CP.	CC1	0	
IV-33	E	F	CH ₂	CF ₂	CC1	1	1. 5232
IV-84	E	P	UH.	CECT	CC1	0	1.5723
17-35	H	P	CH ₂	CPC12	CC1	1	
14-36	H	P	CH	C ₃ F ₇ -n	CC1	0	1. 4788
17-37	H	P	Clla	C ₃ F ₇ −n	CCl	1	
IV-98	H	F	LH2	C ₅ F ₁₁ -i	CCI	0	
17-39	H	F	CH3	C5F11-i	CC1	1	
IV-40	H	F	CH ₂	CH ₂ CF ₃	CC1	0	1. 5282
IV-41	H	F	CH2	CH ₂ CF ₃	CC1	1	
IV-42	H	F	CH3	CH ₂ CF ₂ CF ₂ H	CC1	0	
I¥-43	H	F	CH ₂	CH_CF_CF_H	CC1	1	
IV-44	F	F	CH ₃	CP ₃	CF	0	63- 64
IV-45	F	F	CH ₂	CP ₂	CF	1	1. 4984
IV-46	CF ₃	C1	CH3	CP _q	CC1	0	
IV-47	CF ₂	C1	CH ₂	CF ₂	CC1	1	
IV-48	CF ₂	C1	CH	CFC1,	CC1	0	
IV-49	CF ₃	C1	CH3	CPC1 ₂	CC1	1	
				[±	131		
				130	1 31		

[0045]

$$X^1 \longrightarrow X^2 \xrightarrow{(0) \text{ m}} R^1$$
 $R^2 \longrightarrow R^2$

					10				
化合物 番 号	χ ¹	x ²	x ⁴	R ¹	R ²	R ³	a	m	融点(°C) #短期折 率(n _j)
V- 1	CF3	Е	В	В	SCH ₃	H	СВ	0	121-122
y- 2	CF.	Е	В	н	SOCH	E	CH	0	127-129
V- 3	CF.	Е	В	н	SCF3	H	ÇH	0	59- 61
V- 4	CF ₃	В	В	н	SOCP ₃	H	CH	0	
V-5	CF3	н	В	н	SCPC12	H	Сн	0	69- 70
V- 6	CF3	Н	В	н	SOCECÍ2	H	CH	0	
¥-7	CF ₃	Н	В	Н	SCH ₂ CF ₃	H	CH	0	<30
V-8	CF.	Е	В	н	SOCH ₂ CF ₂	H	CH	0	
V- 9	CF.	Е	В	н	SCH ₈	H	CC1	0	1. 5750
V-10	CF ₂	Н	H	н	SOCH,	H	CC1	0	65- 67
V-11	CF ₂	Н	В	н	SCF ₂	H	CC1	0	1.5175
V-12	CFo	E	В	H	SOCE ₃	H	CC1	0	1. 5334
V-13	CF ₂	Е	В	н	SO ₂ CF ₂	Ε	CC1	0	80- 81
V-14	CF3	Е	В	Н	SCF ₃	Ε	CC1	1	78- 80
V-15	CF ₂	Е	В	Н	SOCF ₃	H	CC1	1	159-160
V-16	CF ₃	Е	В	E	SCFC1 ₂	H	CC1	0	1.5628
V-17	CF ₂	Е	H	В	SOCPCI ₂	H	CC1	0	94- 95
V-18	CF ₃	В	В	Н	SCH ₂ CF ₃	H	CC1	0	
V-19	CF2	Е	В	Н	SOCH ₂ CF ₃	H	CC1	0	
V-20	CF ₂	E	В	н	SCH ₂ -<	H	CC1	0	51- 52
V-21	CF3	E	В	E	SOCR<	Ε	CC1	0	
V-22	CF ₂	C1	В	Н	SCH ₂	H	CC1	0	1.5859
V-23	CF ₃	Çl	В	Н	SOCE ₂	H	CC1	0	105-106
V-24	CF.	Cl	В	Н	SCF3	H	CC1	0	测定不可
V-25	CF ₃	C1	B	H	SOCF ₃	Η	CC1	0	

【0046】 【表14】

化合物 番号	x ¹	x ²	x ⁴	R ¹	R ²	R3	Q	m	融点(°C) 红细折 率(n _D ²⁰)
¥-26	CF ₃	CI	H	н	SCFC12	H	CC1	0	1. 5600
V-27	CP.	C1	H	H	SOCFCI,	H	CC1	0	
V-28	CF.	Н	H	SCE ₃	н	H	CH	0	
V-29	CF.	Н	H	SOCH ₃	H	H	CH	0	
¥-30	CF.	Н	H	SC ₃ H ₇ −i	H	H	CH	0	1.5576
V-31	CF.	Н	H	SOC ₃ H ₇ -i	H	H	CH	0	1.5531
V-32	CF.	Н	H	SC ₃ ⊞ ₇ −i	CN	H	CH	0	153-155
V-88		Н	H	SCH ₂ CF ₃	CN CN	H	CH	0	
V-34		Н	H	SOCH ₂ CF ₃	CN	H	CH	0	
V-35	UF.	Н	H	SCE ₂	CN	H	CH	0	
V-35	UF.	Н	H	SOCE ₂ <	CH	H	СН	0	
V-37	CF.	Н	H	SCH ₂ CF ₃	CH3	H	CH	0	
V-38	CF,	Н	H	SOCH ₂ CF ₃	CH ₂	H	CH	0	
V-39	CF.	Н	H	SCE ₂	CH3	H	CH	0	
V-40	CF ₂	Н	H	SOCE 2	CII3	Н	CH	0	
V-41	CF ₂	Н	H	SCE ₂ CF ₃	C1 C	H	CH	0	
V-42	CF,	H	H	SOCH ₂ CF ₃	CI	H	CH	0	
V-43	CF.	Н	H	SCE ₂	C1	H	CH	0	
V-44	CF3	Н	H	SOCE ₂ -	C1	H	CH	0	
V-45	CF.	Н	H	SCE2CF3	CH ₃	P	CH	0	
V-46	CF.	Н	H	SOCE ₂ CF ₃	CH ₃	F	CH	0	
V-47	CF.	Н	H	SCE ₂	CH ₂	F	CH	0	
V-48	CF	Н	H	SOCE ₂ <	CH.	P	CH	0	
V-49	CP ₃	Н	SCE ₂ CF ₃	н "	CH.,	H	CH	0	
¥-50	CF.	В	SOCH ₂ CF ₃	H	CH,	H	CH	0	
¥-51	CF.,	н	SCH ₂ ď	H	CH ₂	H	CH	0	
V-52	CF.	Н	soci₂⊲	H	CH ₃	H	CH	0	
V-53	CP,	Н	SCE ₂ CF ₃	H	C1 C	H	CH	0	
V-54	CP.	Н	SOCH ₂ CF ₃	н	C1	Н	CH	0	
¥-55	CF.	Н	SCH ₂	H	CI	H	CH	0	
V-58	CF ₃	H	soca₂<	H	C1	H	CH	0	

【0047】 【表15】

$$X^1 - \underbrace{\langle \bigvee_{Q}^{X^2} \bigvee_{X^5}^{R^3} \bigvee_{R^2}^{N} R^1}_{X^5 \times R^2}$$

					A K			
化合物 番 号	x ¹	x ²	х5	R ¹	R ²	R ³	Q	微点(°C) 並短 屈折率(n ₀ ²⁰
¥]-]	CF ₃	Е	н	н	SCH ₃	Н	CE	71- 72
¥1- 2	Œ3	н	н	н	SOCII ₃	н	CE	100-101
V1- 3	OF ₃	E	н	H	SO _Z CH ₃	н	ÇE	181-182
VI- 4	C1	H	н	H	SCH ₃	н	CH	62- 64
¥1-5	CF ₃	H	H	H	SC ₃ H ₇ -i	н	CE	1.5502
V1- 6	Œ3	Е	Н	Н	SOC ₃ H ₇ -i	Н	CH	
¥1- 7	CF,	Ε	H	H	SCF ₂	Н	CEI	1, 5148
¥1-8	CF,	E	H	H	SOCF ₃	H	CH	
V)- 9	CF ₃	H	н	н	50 ₂ CF ₃	н	CH	
¥1-10	CF ₃	Е	Н	Н	SCH ₂ CF ₃	Н	CE	
¥1-11	CF ₂	H	Н	Н	SOCIL ₂ CF ₃	Н	CEL	
V1-12	CF.	H	H	H	SO ₂ CH ₂ CP ₃	Н	CE	
V1-13	CF ₂	H	H	Н	SCH ₂ <	H	CE	41- 42
¥1-14	CF ₃	H	н	н	SOCII₂<	H	CE	
¥1-15	CF.	H	н	CH ³	SCH ₂ CF ₃	H	CE	
¥1-16	CF.	E	H	CH.	SOCH ₂ CF ₃	H	CE	
¥1-17	CF _n	H	H	CH ₂	SCH ₂	Н	CH	
¥1-18	Ur ₂	H	Н	CIII3	SOCIL,	Н	CE	
¥1-19	CF3	H	H	CN	SCF ₃	H	CE	
¥1-20	CF,	E	Н	CN	SOCF ₃	H	CEL	
¥1-21	CF_	E	Н	CN	SO ₂ CF ₃	H	CE	
V1-22	CF,	E	Н	CN	SCH ₂ CF ₃	H	CEL	
¥1-23	CF ₂₂	E	H	ÇN	SOCII ₂ CF ₃	H	CE	
¥1-24	CF ₂	E	H	CN	SCH ₂	Н	CE	
¥1-25	CF ₃	E	H	CN	SOCIL ₂ <	H	CH	

【0048】 【表16】

化合物番号	x ¹	x ²	x ⁵	R ¹	R ²	_R 3	q	触点(℃) 非址 屈折率(n _D ²⁰)
¥I-26	CF ₃	н	H	CII3	SCIL ₂ CF ₃	F	CH	
¥1-27	CP ₃	Н	H	CH ₂	SOCIL ₂ CF ₃	P	CH	
¥1-28	CP ₃	H	H	CH3	SCH ₂	P	CH	
¥1-29	CF ₂	H	H	CH ³	SOCH ₂ ≺	F	CH	
¥1-30	CF3	H	H	н	SC ₂ H ₇ -i	H	CCI	1.6082
VI-31	CP ₃	Н	H	1	SOC ₂ H ₂ -i	Η	CCI	
¥1-32	CP _n	C1	NH ₂	CN	SCF.	H	CC1	
¥1-33	cr ₃	CI	NH ₂	CN	SOCF ₃	H	CCI	
¥1-34	CF ₃	CI	NH ₂	CN	SO ₂ CF ₂	H	CCI	
¥I-35	CP ₃	c1	NH ₂	H	SCFC12	H	ccı	
¥I-36	CP ₃	CI	NII ₂	H	SOCFCI ₂	H	CC1	
¥1-37	CP3	CI	NH ₂	H	SO ₂ CFCI ₂	H	CCI	
¥1-38	CF ₃	H	H .	Cl	SCH ₂ CF ₃	H	CH	
¥I-39	CP _Q	H	H	CL	SOCH ₂ CF ₃	H	CH	
¥I-40	CP.,	н	H	C1	SCH ₂	H	CH	
¥I-41	CP3	H	H	Cl	SOCH ₂	H	CH	
¥I-42	CP ₃	H	H	SC ₃ H ₇ -i	E	H	CH	
¥I-43	CP ₃	н	H	SOC ₂ H ₇ -i	E	H	CH	
¥I-44	CP ₃	H	H	SCF ₂	E	H	CH	
¥I-45	CF ₃	H	H	SOCF ₃	E	H	CH	
¥1-46	CP3	H	H	SO ₂ CF ₃	E	H	CH	
ı		1			ı		ı	I

[0049]

 X^1 X^2 X^3 X^1 X^2 X^3 X^1

化合物 番 号	x ¹	x ²	R ¹	R ²	R ³	Q	融点(℃) sht 配折率(n _D ²⁰)
V11- 1 V11- 2 V11- 3 V11- 4 V11- 5 V11- 6 V11- 7 V11- 8 V11- 9 V11-10 V11-11 V11-12 V11-13	CF3	H H H H H C1 C1	H H H H H H H	SC ₃ H ₇ -i SCC ₃ H ₇ -i SCE ₂ CF ₃ SCE ₂ CF ₃		CH C	1. 5598

[0050]

х	ı_{	X ²	N- V	\mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{3}	O _n R	4	
x ¹	x ²	R ¹	R ³	R ⁴	Q	n	融点(°C) 約4 配折率(n _D ²⁰)
CF3	H	н	н	CH ₃	CC1	0	B4- 65

	x1	x ²	R1	R ³	R ⁴	Q	n	\$±t
番 号								屈折率(n _D ²⁰)
VIII- 1	CF3	H	н	H	CH ₃	CC1	0	64- 65
VIII- 2	CF ₂	H	H	H	CP.	CC1	0	1.5291
AIII- 3	CF _q	H	H	H	CF ₃	CCI	1	
VIII- 4	CF.	H	H	H	CH ₂ CF ₃	CH	0	
¥III- 5	CP.	H	H	H	CH,CF,	CH	1	
AIII- 6	CF.	H	Н	H	CH2 [*] -⊲	CH	0	
VIII- 7	CF ₂	H	H	H	СН,≺	CH	1	
8 -IIIV	CF _q	CI	H	H	CP _q	CC1	0	
VIII- 9	CP.	C1	H	H	CP ₃	CC1	1	
¥111-10	CP _n	H	OCH3	H	CH ₃	CC1	0	44- 45
¥111-11	CF2	H	OCH	H	CH ₃	CCI	1	108-110
¥111-12	CF q	H	OCH.	H	CIF ₃	CCI	0	1.5399
¥111-13	CP _q	H	OCH2	H	CF ₃	CC1	1	
VIII-14	CP,	H	OCH2	H	C ₄ H _g −n	CC1	0	59- 80
¥111-15	CP ₂	H	OCH ₂	H	C _A H _C -n	CCI	1	
¥111-16	CF.	H	SCH ₃	H	CF,	CCI	0	1.5589
¥111-17	CP _q	H	C1	H	CP ₂	CC1	0	1.5379
¥111-18	CP ₂	H	C1	H	CF,	CC1	1	
A111-18	CF _q	H	NH ₂	H	CP _q	CCI	0	117-119
¥111-20	CF.	H	NH ₂	H	CF,	CC1	1	
VIII-21	CF _Q	C1	NH ₂	H	CP.	CC1	0	
¥111-22	Life.	CI	NH ₂	H	CF ₂	CCI	1	
VIII-23	CP3	C1	NH.	H	CPC1,	CC1	0	
VIII-24	Life.	CI	NH ₂	H	CPC1,	CC1	1	
VIII-25	CF,	SCH ₃	OCH,	H	CH ₃	CCI	0	1.5649
¥111-26	CF ₈	20°CE3	OCH3	H	CH ³	CC1	2	

【0051】一般式 [I] で表される本発明化合物は、 以下に示す製造法に従って製造することができるが、こ れらの方法に限定されるものではない。尚、一般式

化合物

- [I] で表される本発明化合物の [A-1] から [A-11] のヘテロアリール基を下記の通り略記し表す。
- [0052]

【化17】

【0053】<製造法1>一般式 [I] で要される本発 明化合物のペテロアリール基は常にR4S(O) n基に で置換されているが、その原料としてメルカプト基を使 用し製造することができる。

¶0054】

【化18】

$$x^{1} \xrightarrow{X^{2}} x^{2} \xrightarrow{\text{(ii)}} sh \xrightarrow{R^{4}L^{1}} x^{1} \xrightarrow{X^{2}} x^{2} \xrightarrow{\text{(ii)}} sR^{4}$$

(式中、L1は、ハロゲン原子、アルキルスルホニルオ

キシ基、フェニルスルホニルオキシ基又はSO2Mを示

し、Mはナトリウム又はカリウム等の金属を示し、X 1、X2、R4及びQは前記と同じ意味を示す。)

[0055] 即ち、一般式 [11] で表される化合物1 モルに対し、一般式 R 4 1 1 で表される化合物1~5倍 モルを、適当な溶媒 0.5~101中、塩基 1~5倍モ ル又はラジカル開始剤 1~5倍モルの存在下で反応させ ることにより、一般式 [111]で表される目的のジア リールスルフィ 大誘導体を得ることができる。

【0056】ここで溶媒としては、例えばジエチルエー テル、テトラヒドロフラン及びジオキサン等のエーテル 類、ベンゼン、トルエン、キシレン及びクロロベンゼン 等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、クロロホルム 及びジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、N. N. -ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミ ド、N-メチル-2-ピロリドン、ジメチルスルホキシ ド及びスルホラン等の非プロトン性極性溶媒、メタノー ル、エタノール及びイソプロピルアルコール等のアルコ ール類、アセトニトリル及びプロピオニトリル等のニト リル類、酢酸エチル又はプロピオン酸エチル等のエステ ル類、ペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン及びヘプタ ン等の脂肪族炭化水素類、ピリジン又はピコリン等のピ リジン類及び水又はこれらの混合溶媒を例示できる。 【0057】塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物、水酸化カ

ルシウム、木酸化マグネシウム等のアルカリ土類金属の 水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ 金属の炭酸塩類、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウ ム等のアルカリ金属の重炭酸塩類等の無機塩基額、木素 化ナトリウム、木素化カリウム等の全風水素化物類、ナ トリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert ープトキシド等のアルコールの金属塩類又は トリエチルアミン、N、Nージメチルアニリン、ピリジ ン、4 ーN、Nージメチルアミノビリジン、1、8 ージ アザビシクロ [5.4.0] -7 ーウンデセン等の有機 塩基類を何示できる。

【0058】ラジカル開始剤としては、例えば亜硫酸、 亜硫酸塩、ロンガリット等の亜硫酸付加物等を例示でき る。また、塩基とラジカル開始剤を併用してもよい。

【0059】反応温度は一30℃から反応系における還 濾温度までの任意の温度で行い、好ましくは0℃~15 0℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが1 0分~20時間で終了する。

【0060】 <製造法2>一般式 [III] で表される 本発明化合物の原料としては、製造1で使用した一般 式 [II]で表される化合物の酸化的 2 量体である一般 式 [IV]で表される化合物を使用することもできる。 【0061】 【化19】

$$\left(x^{1} - \left(x^{2}\right)^{\frac{x^{2}}{10}}\right)^{\frac{x^{2}}{10}} = \left(x^{1} - \left(x^{2}\right)^{\frac{x^{2}}{10}}\right)^{\frac{x^{2}}{10}} - sR^{4}$$

(式中、L2はハロゲン原子又はスルフィン酸塩を示し、X1、X2、R4及びQは前記と同じ意味を示す。)

【0062】即ち、一般式 [IV]で表される化合物1 モルに対し、一般式R 4 L 2 で表される化合物1~5 fe モルを、適当な溶媒0.5~101中、ラジカル開始剤 (製造法1の配裁と同様でもる。)1~5 信任・ルの存在 下で反応させることにより、一般式 [III]で表される目的のジアリールスルフィド誘導体を得ることができ

【0063】ここで溶媒としては、例えばジエチルエー テル、テトラヒドロフラン及びジオキサン等のエーテル 類、ベンゼン、トルエン、キシレン及びクロロペンゼン 等の芳香族族化水素類、N、Nージメチルホルムアミ ド、N、Nージメチルアセトアミド、Nーメチルーシー プロリドン、ジメチルスの北キシン等の 非プロトン性極性溶媒、アセトニトリル及びプロピオエトリル等のニトリル類、所能エチル又はプロピオン酸エ チル等のエテル類、ベンタン、ヘキサン、シクロヘキ サン及びヘブタン等の脂肪族淡化水素類、ピリジン又は ピコリン等のピリジン類及び木又はこれらの混合溶媒を 個示できる。

【0064】また、ラジカル開始剤に製造法1で例示した塩基を併用してもよい。

【0065】反応温度は-30℃から反応系における澄 液温度までの任意の温度で行い、好ましくは0℃~15 0℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが1 0分~20時間で終了する。

【0066】<製造法3>

[0067]

【化20】

VII] [VIII]

(式中、Y1は水素原子又はハロゲン原子[臭素又はヨウ素原子が好ましい]を示し、L3はハロゲン原子[フッ素原子が好ましい]を示し、X1、X2、R4及びQは前部と同じ音味を示す。)

【0068】一般玄【V】又は一般玄【VII】で表される化合物:モルに対し、全属(リチウム又はマグネシウム等を制できる。)又は4機金属化合物(n-ブチルリチウム等を何ぶできる。)1~2倍モルを、適当な不活性溶液0.5~101中で反応させた後、一般式【VI】又は一般式【VII】で表される合約1~5倍モルを反応させることにより、一般式【III]で表される目的のジアリールスルフィド誘導体を得ることができる。

【0069】ここで溶媒としては、例えばジエチルエー

テル、テトラヒドロフラン及びジオキナン等のエーテル 、ベンゼン、トルエン、キンレン及びクロロペンゼン 等の芳香族姓化素製、ベンラン、ヘキサン、シクロへ キサン及びペプタン等の脂肪族炭化木素類、ビリジン又 はビコリン等のビリジン類又はこれらの混合溶媒を例示 できる。

【0070】反応温度は-70℃から反応系における遷 濾温度までの任意の温度で行い、好ましくは-60℃~ 60℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが 10分~20時間で終了する。

【0071】<製造法4>

[0072]

[化21]

(式中、2はトリアルキルスタニル基 [トリメチルスタ ニル基が好ましい]、ジヒドロキシボラニル基又はジア ルコキシボラニル基 [ジメトキシボラニル基が好まし い] を示し、X1、X2、R4、Q及びL3 [Q素又はョウ素原子が好ましい<math>] は前記と同じ意味を示す。)

ョウ素原子が芽ましい] は前部と同じ意味を示す。) [0073] 一般式 [IX] 又は一般式 [X] で表される化合物1 セルに対し、一般式 [VI] 又は一般式 [V III] で表される化合物1~5倍キルを、適当な不活性溶媒(製造法1の記載と同様である。) 0.5~10 中、塩基(製造法1の記載と同様である。) 1~5倍 モル及び遷移金属触媒 0.01~1倍モルの存在下で反 応させることにより、一般式 [III] で表される目的 のジアリールスレフィ 1形響点を移ることができる。

【0074】ここで遷移金属触媒としては、酢酸パラジウム、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジ

ウム、テトラキス (トリフェニルホスフィン) バラジウ ム及びトリス (ジベンザルアセトン) パラジウム ラジウム化合物類、ピス (トリフェニルホスフィン) ニ ッケルクロリド及びテトラキス (トリフェニルホスフィ ン) ニッケル等のニッケル化合物等を例示できる。 【 0 0 7 5】反応組度は一7 0でから反応系における選

【0075】反応退度は一70℃から反応系における遠 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-20℃~ 100℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なる が10分~20時間で終了する。

【0076】<製造法5>ヘテロアリール基中の水素原 子をR4S(O) n基にて置換することにより、一般式 [I-1]で表される本発明化合物を製造することができる。

[0077] [化22]

$$x^{1}$$
 $\xrightarrow{X^{2}}$ $\xrightarrow{K^{4}SO_{n}L^{3}}$ $\xrightarrow{X^{1}}$ $\xrightarrow{X^{2}}$ $\xrightarrow{SO_{n}R}$

(式中、X1、X2、R4、Q、L3及びnは前記と同 L.音味を示す。)

【0078】即ち、一般式 [XI] で表される化合物1 モルに対し、一般式R4S(O)nL3で表される化合 物1~5倍モルを、適当な不活性溶媒0.5~101 中、塩基1~5倍モルの存在下又は非存在下で反応させ ることにより、一般式 [I-1] で表される目的のジア リールスルフィド誘導体を得ることができる。ここで、 場合により適当な酸触媒(硫酸、バラトルエンスルホン 酸等の無機酸又は有機酸及び塩化アルミニウム、塩化チ タン、塩化鉄等のルイス酸を例示できる。) 0.01~ 2倍モルを添加しても良い。

【0079】ここで溶媒としては、例えばクロロベンゼ ン、ニトロベンゼン等の芳香族類、四塩化炭素及びクロ ロホルム等のハロゲン化炭化水素類、酢酸等のカルボン 酸類及び二硫化炭素等を例示できる。

【0080】塩基としては、例えば炭酸ナトリウム、炭 酸カリウム等のアルカリ金属の炭酸塩類、炭酸水素ナト リウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属の重炭酸塩 類及びトリエチルアミン、N. N-ジメチルアニリン、 ピリジン、4-N、N-ジメチルアミノピリジン、1、 8-ジアザビシクロ「5.4.0]-7-ウンデセン等 の有機塩基類等を例示できる。

【0081】反応温度は-30℃から反応系における還 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-10℃~ 120℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なる が10分~20時間で終了する。

【0082】<製造法6>

[0083] 【化23】

(式中、Y1、L3、X1、X2、R4、Q及びnは前 記と同じ意味を示す。)

【0084】一般式 [XII] で表される化合物1モル に対し、金属(リチウム又はマグネシウム等を例示でき る。) 又は有機金属化合物 (n-ブチルリチウム等を例 示できる。) 1~3倍モルを、適当な不活性溶媒(製造 法3の記載と同様である。) 0.5~101中で反応さ せた後、一般式R4S(O)nL3又は一般式R4SS R4で表される化合物1~5倍モルを反応させることに

より、一般式 [I-1] で表される目的のジアリールス ルフィド誘導体を得ることができる。

【0085】反応温度は-70℃から反応系における還 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-40℃~ 70℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが 10分~20時間で終了する。

【0086】<製造法7>

[0087]

【化24】

$$x^1 \leftarrow Q - COCH_2R^8 - \frac{CS_2}{R^9L^3} - x^1 \leftarrow Q - \frac{X^2}{R^9S} + \frac{R^8}{SR^6}$$
[XIII] [XIV]

[XIII]

$$x^{1}$$
 x^{1} x^{2} x^{2

(式中、R8は水素原子又はアルキル基を示し、R9は アルキル基を示し、L.3、X1、X2及びQは前記と同 じ意味を示す。)

【0088】一般式 [XIII] で表される化合物1モ ルに対し、二硫化炭素1~3倍モル及び一般式R9L3 で表されるアルキルハライド2~6倍モルを、適当な不 活件溶媒 0. 5~10 | 中. 塩基 2~6 倍モルの存在下 で反応させて、一般式 [XIV] で表される化合物を得 た後、適当な溶媒(製造法1の記載と同様である。) 0. 5~101中、塩基(製造法1の記載と同様であ る。) 1~5倍モルの存在下、ヒドロキシルアミン鉱酸 塩1~5倍モルと反応させることにより、一般式 [X V1 で表される目的のジアリールスルフィド誘導体を得 ることができる。

【0089】アルキルハライドと一般式 [XIII] で 表される化合物の反応に用いる溶媒としては、例えばテ トラヒドロフラン又はジオキサン等のエーテル類又は N. N-ジメチルホルムアミド、N. N-ジメチルアセ トアミド、N-メチルー2-ピロリドン、ジメチルスル ホキシド及びスルホラン等の非プロトン性極性溶媒等を 例示できる。

【0090】塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物、水酸化カ ルシウム、水酸化マグネシウム等のアルカリ土類金属の 水酸化物、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の金属 水素化物類又はナトリウムメトキシド、ナトリウムエト キシド、カリウム teェtープトキシド等のアルコー ルの金属塩類を例示できる。

【0091】何れの反応も、反応温度は-20℃から反 応系における還流温度までの任意の温度で行い、好まし くは0℃~150℃の温度範囲であり、反応は化合物に より異なるが10分~20時間で終了する。

【0092】<製造法8>

[0093] 【化25】

$$x^1$$
 SR^4 R^4 X^2 $SO_m R^4$

(式中、mは1又は2を示し、X1、X2、R4及びQ は前記と同じ意味を示す。)

【0094】一般式「III]で表される本発明化合物 1モルを、適当な溶媒 0.5~101中、適当な酸化剤 1~6倍モルで酸化することにより、一般式[1-2] で表される目的のジアリールスルフィド誘導体を得るこ とができる。ここで、場合により適当な触媒(例えばタ ングステン酸ナトリウムを例示できる。) 0.01~1 倍モルを添加しても良い。

【0095】酸化剤としては、例えば過酸化水素、m-クロロ満安息否酸、満ヨウ素酸ナトリウム、オキソン (OXONE、イー・アイ・デュポン社商品名;ペルオ キソ硫酸水素カリウム含有物)、 N-クロロスクシンイ ミド、Nープロモスクシンイミド、次亜塩素酸 ter t ープチル又は次亜塩素酸ナトリウム等を例示できる。 【0096】溶媒としては、例えばジエチルエーテル、 テトラヒドロフラン及びジオキサン等のエーテル額。べ ンゼン、トルエン、キシレン及びクロロベンゼン等の芳 香族炭化水素類、N. N-ジメチルホルムアミド、N. N-ジメチルアセトアミド、N-メチル-2-ピロリド ン、ジメチルスルホキシド及びスルホラン等の非プロト ン件極性溶媒、メタノール、エタノール及びイソプロピ ルアルコール等のアルコール類、塩化メチレン、クロロ ホルム及びジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、 ペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン及びヘプタン等の 脂肪族炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン及び シクロヘキサノン等のケトン類、酢酸及び水又はこれら の混合溶媒を例示できる。

【0097】反応温度は-30℃から反応系における還 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-10℃~ 100℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なる が10分~20時間で終了する。

【0098】一般式 [I-1] で表される本発明化合物 は、製造法8と同様に本発明化合物そのものを原料とし て製造することが可能である。即ち、官能基導入あるい は官能基変換を行うことで本発明化合物から新たな一般 式「I-1]で表される本発明化合物を得ることができ

【0099】官能基導入および官能基変換法としては、 文献公知の方法、例えば、コンプリヘンシブ・ヘテロサ イクリック・ケミストリー (Comprehensiv eHeterocyclic Chemistry, P ergamon Press) 第2巻, 第165頁~第 364頁。第3巻、第68頁~第105頁。第4巻、第 599百~第656百. 第742百~第861百. 第6 卷、第12頁~第60頁、第153頁~第167頁、第 187頁~第216頁、第249頁~第293頁に記載 の方法等に準じて行うことができる。しかし、これらの 方法のみに限定されるものではない。

【0100】次に本発明化合物の製造中間体の合成法に ついて製造法9~12に詳細に説明する。

【0101】<製造法9> 一般式「III]で表される 製造中間体の合成。

[0102] [R26]

[XII]

(式中、Y1、X1、X2及びQは前記と同じ意味を示す。)

【0103】一般式 [XVI] で表される化合物1モルを、適当な溶媒 (製造法8の記載と同様である。) シー101中、適当な酸化制 (製造法8の記載と同様である。) 1~3倍モルで酸化しメチルスルホキシドとした後、無水酢酸又は無水トリフルオロ酢酸1~5倍モルで処理しブンメラー転位反応を行い、相当するアシルオキシメチルスルフィドとし、これを加水分解することにより、一般式 [II] で表される目的化合物を得ることができる。

【0104】又は、一般式 [XII] で表される化合物 1モルを、クロロスルホン酸1~5倍モルで処理しクロ ロスルホニル化した後、これを亜鉛と酸、ススと酸もし くは赤りんとヨウ素1~5倍モルを用いて還元すること により、一般式 [II] で表される目的化合物を得ること かできる。

【0105】さらに、一般式【XII]で表される化合物1モルを、適当な不活性溶解、段適法6の配帳と同様である。)0.5~101中、金属又は有機金属化合物(製造法3の配帳と同様である。)1~3倍モルで処理した後、硫黄1~5倍モルを反応させることにより、一般式 [II]で表される目的化合物を得ることができる。

【0106】何れの反応も、反応温度は−70℃から反 応素における還流温度までの任意の温度で行い、好まし くは−20℃~100℃の温度範囲であり、反応は化合 物により異なるが10分~20時間で終了する。

【0107】上記の、一般式 [XII] で表される化合 物のうち YIが木素原子の場合は、製造法3および製造 法4に準じた合成法にて得ることができ、YIがハロゲ レ原子の場合は、前述のコンプリヘンシブ・ヘテロサイ クリック・ケミストリー (Comprehensive

Heterocyclic Chemistry, Pergamon Press)第2巻、第198頁で第204頁、第216頁で第220頁、第3巻、第139頁で第140頁、第4巻、第599頁で第656頁、第742頁で第616頁、第153頁で第116頁、第187頁で第216頁、第249頁で第23頁に認め方法に準じてハロゲン化又は置換基変換により合成することができる。

【0108】一般式 [XII] で表される化合物のうち Y1が本素原子の化合物の製造法としては、代表的なも のとして下記製法が挙げられるが、これらの方法のみに 限定されるものではない。

【0109】<製造法10>

[0110]

[(k:27]

$$x^{1} \leftarrow \sum_{k=1}^{\infty} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{k=1}^{\infty} x^{2}$$

(式中、R10、R11は水素原子、アルキル基、ハロ アルキル基、アルコキシカルボニル基を示し、R12及 びR13はアルキル基を示し「R12とR13は一緒に なってアルキレン基となることもある。1、L3、X 1、X2及びQは前記と同じ意味を示す。)

【0111】一般式「XVIII] で表される酸ハライド 類1モルを、適当な不活性溶媒(製造法8の記載と同様 である。) 0.5~101中、適当な塩基(製造法5の 記載と同様である。) 1~3倍モルの存在下又は非存在 下、一般式 [XVIII] で表されるアミノケトン類又 は一般式 [I X X] で表されるそのアセタール類 0.3 ~1倍モルと反応させた後、適当な酸触媒(塩酸、硫 酸、パラトルエンスルホン酸等の無機酸又は有機酸及び 塩化アルミニウム、塩化チタン、塩化鉄等のルイス酸を 例示できる。) 0.01~3倍モルの存在下又は非存在 下で環化することにより、一般式 [XX] で表されるオ キサゾール化合物を得ることができる。

【0112】<製造法11>

[0113] 【化28】

(式中、R10、R11は水素原子、アルキル基、ハロ アルキル基、アルコキシカルボニル基を示し、L3、X 1、X2及びQは前記と同じ意味を示す。)

【0114】 一般式「XVII] で表される酸ハライド 類1モルを、適当な非プロトン性の不活性溶媒0.3~ 51中、適当な塩基(製造法5の記載と同様である。) 1~3倍モルの存在下又は非存在下、一般式 [XXI] で表されるアミノアルコール類0.3~1倍モルと反応 させた後、その生成物にメチルスホニルクロリド又はト ルエンスルホニルクロリド0.3~2倍モルを反応させ ることにより、一般式 [XXII] で表されるオキサゾ リン化合物を得ることができる。

[XX] 【0 1 1 5】ここで非プロトン性の不活性溶媒として は、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン及び ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシ レン及びクロロベンゼン等の芳香族炭化水素類、N,N ージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミ ド、N-メチル-2-ピロリドン、ジメチルスルホキシ ド及びスルホラン等の非プロトン性極性溶媒、ペンタ ン、ヘキサン、シクロヘキサン及びヘプタン等の脂肪族 炭化水素類及びピリジン又はピコリン等のピリジン類又 はこれらの混合溶媒を例示できる。

【0 1 1 6】反応温度は-20℃から反応系における還 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは0℃~10

0℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが1 0分~20時間で終了する。

【0117】次に、一般式 [XXII] で表されるオキ サブリン化合物より、一般式 [XX] で表されるオキサ ブリン化合物の製造法 (A又はB法) について詳述す ス

【0118】 (A 法) 一般式 [X X11] で表される オキサゾリン 類1 モルを、適当な非プロトン性溶媒 (トルエン、キシレン及びメンテレン等の芳香散炭化水素 類、N、Nージメチルルカマミド、N、Nージメチルスルホキント及びスルホラン等を例示できる。) 0.5 ~101中、適当な機能 (バラジウム、バラジウム炭 来、ニッケル及び白金等を例示できる。) 0.0~1 倍モルの存在下、脱木素反応を行うことにより、一般式 [X X] で表されるオキサゾール化合物を称ることができる。)

【0119】反応温度は室温から反応系における還流温度までの任意の温度で行い、好ましくは100℃~200℃の湿度繁囲であり、反応は化合物により異なるが1

0分~20時間で終了する。

【0120】 (B 法) 一般式 [XXII] で表される オキサブリン類1モルを、適当な不活性溶媒 (製造法1 の記載と同様である。) 0.5~10 中、適当な酸化 利 (過マンガン酸カリウム、ニッケルベルオキンド及び二酸化マンガン等を例示できる。) 0.5~3倍モル、又は、適当なハロゲン化利 (塩素、臭素、Nークロロス ウシノイミド及びNープロモスクシンイミドを何示できる。) 1~3倍モル、成いは、適当な脱水素剤 (ジクロロジシアノキノン等を例示できる。) 1~3倍モルで処理することにより、一般式 [XX] で表されるオキサゾール化合物を得ることができる。

【0122】<製造法12>

[0123]

[化29]

[XXVIII]

(式中、R8、R9、Y1、X1、X2及びQは前記と 同じ意味を示す。)

【0124】一般式 [XXIII] で表されるエステル 類1 モルに対し、一般式 [XXIV] で表されるエトリ ル類0.3~1倍モルを、適当な非プロトン性の不活性 溶鉱 (製造注11の記載と同様である。) 0.3~51 中、適当な塩基 (水素化ナトリウム、水素化カリウム等 の企風水素化物類又はナトリウムメトキシド、ナトリウ ムエトキンド、カリウム 1 e r t - ブトキンド等のア ルコールの金属塩類を例示できる。) 0.3~2倍モル の存在下で反応させることにより、一般式 [XXV] で 表されるアシルエトリル版を得ることができる。

【0125】反応温度は-30℃から反応系における還

[XXIX] |廃までの任音の温度で

流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-10℃~ 100℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが10分~20時間で終了する。

【0126】次に、一般式【XXV】で表されるアシルニトリル類1モルを、適当な不活性溶媒0.5~101 中、アンモニアガス1~10倍モル、又は、塩蒸(返産 法1の記載に同様である。)1~10倍モルの存在下で アンモニウム塩(塩化アンモニウム、酢酸アンモニウム 等を概示できる。)1~10倍モルと反応させることに より、一般式【XXVI】で表されるアミノアクリロニ トリル類を得ることができる。

【0127】ここで不活性溶媒としては、例えばジエチ ルエーテル、テトラヒドロフラン及びジオキサン等のエ ーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン及びタロロベンゼン等の汚者狭炭化木素類、ジクロロメタン、クロロホルム及びジクロロエタン等のハロゲン化炭化木素類、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、N・メチルー2ーピロリドン、ジメチルスルキシド及びスルホラン等の非プロトン性極性溶媒、メタノール、エタノール及びイツブロビルアルコール等のアルコール類、アセトニトリル又はプロピオニトリル等のニトリル類、ピリジンスはピコリン等のピリジン類、又はこれらの高合業盤を例示できる。

【0128】 反応温度は一30℃から反応系における還 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは−10℃~ 100℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なる が10分~20時間で終了する。

【0129】次いで、一般式 [XXVI] で表されるアミノアクリロニトリル類 [モルを、適当な不活性溶媒 (製造法」の記載と同様である。) 0.5~101中、硫化水素1~10倍モルと反応させ、一般式 [XXVI]で表されるアミノアクリロ酸チオアミド化合物とし

た後、更に、適当な輸化剂(塩素又は過酸化水素水等を 例示できる。)1~3倍モルで環化することにより、一 般式[XXVIII]で表される5-アミノイソチアグ ール報を得ることができる。

【0130】何れの反応も、反応温度は-30℃から反 応素における還流温度までの任意の温度で行い、好まし くは-10℃-100℃の温度範囲であり、反応は化合 物により異なるが10分-20時間で終了する。

【0131】最後に、一般式 [XXVIII] で表される5-アミノイソチアゾール類1モルを、常法にてジア ゾニウム塩とした後、銅軸媒(硫酸銅等を例示でき

る。) $0.01\sim1$ 倍モルの存在下、更りん酸類(更りん酸等を例示できる。) $1\sim3$ 倍モル又は無機ヘロゲン化物(ョウ化カリウム等を例示できる。) $1\sim5$ 倍モルレ反応させることにより、一般式 $[XX \ IX]$ で表されるイソチアソール化合物を得ることができる。

【0132】<製造法13>

【0133】 【化30】

$$x^{1} - \underbrace{\sum_{n=1}^{2} \sum_{n=1}^{2} so_{n}R^{4}}_{R^{14}} - \underbrace{x^{1} - \underbrace{\sum_{n=1}^{2} \sum_{n=1}^{2} so_{n}R^{4}}_{X^{1}}}_{X^{1}} so_{n}R^{4}$$

[XXXIII]

(式中、R1、R3、R4、X1、X2、Q及びnは前 配と同己選集を示し、R10及びR11はホルミル藻、 アルキルカルボニル藻、、ロアルキルカルボニル藻、ア ルコキンカルボニル藻、1、1ージアルコキンアルキル 基又はシアノ藻を示し、R12は木瀬原子、アルキル 及はハロアルキル藻を示し、Y2は木酸藻、ハロゲン原 チ、アルコキシ藻、アルキルチオ藻、アミン藻、モノア ルキルアミノ藻又はジアルキルアミノ藻を示し、R13 及びR14は木素原子、アルキル藻、ハロアルキル藻、 水酸素又はエフェルキールギ、ハロアルキル藻、 水酸素又はエフェメをディール・ 、の機業又はディメをディート

[0134] 一般式 [XXX] で表されるペンズアミジン類又はその鉱酸塩1モルに対し、一般式 [XXX] 又は一般式 [XXXI] で表される化合物の、3~1 倍モルを、適当な不活性溶媒 (製造法1の記載と同様で ある。) 0. 3~5 l 中、適当な塩基 (製造法1の記載 と同様である。) 0. 3~5 l 停むルの存在下又は非存在 下で反応させることにより、一般式 [XXXIII] で表される2ーアリールビリミジン類を得ることができ

[XXXXIV]

【0135】反応温度は−30℃から反応系における遷 流温度までの任意の温度で行い、好ましくは−10℃~ 100℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なる が10分~20時間で終了する。

【0136】次に、一般式 [XXXIII] で表される 2一アリールビリミジン類を文献公知の方法、例えば、 コンプリーンシブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (Comprehensive Heterocycl ic Chemistry, Pergamon Pre sa) 第3条、第123頁一第141頁に選載の方法に 準じて置換素変換することにより、一般式 [XXXI V] で表される目的のジアリールスルフィド誘導体を得 ることができる。

【化31】

(式中、RO、R4、X1、X2、Q及びnは前記と同 じ意味を示し、M1はアルカリ金属又はアンモニウム基 を示す。)

【0139】一般式 [XXXV] で表される酸クロリド 1モルに対し、一般式 [XXXVI] で表されるチオン アン酸塩 1~3倍モルを、適当な非プロトン性の不活性 溶縦 (製造社 1 の配数 | 同様である。) 0.3~51 中で反応させ、次いで一般式 [XXXVII] で表され るヒドラジン 1~2倍モルを反応させることにより、一 数式 [XXXVIII] で表される「タメルブトー3 ーアリールトリアゾール類を得ることができる。これを 製造法 1、製造法 2及び製造法8に従い、一般式 [XX XIX] で表される目的のジアリールスルフィド誘導体 を得ることができる。

【0140】何れの反応も、反応温度は-30℃から反応系における還流温度までの任意の温度で行い、好ましくは-10℃ ~100 ℃の温度範囲であり、反応は化合物により異なるが10分 ~20 時間で終了する。

[0141]

【実施例】次に、実施例をあげて本発明化合物の製造 法、製剤法及び用途を具体的に説明する。尚、本発明化 合物の製造中間体の製造法も合わせて記載する。

【0142】<実施例1>

2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル)-5-イソプロピルチオチアゾール(本発明化合 物番号 II-7)の製造

2 ー (2, 6 ージクロロー4ートリフルオロメチルフェニル) ー5ーメルカプトチアゾール2. 0g (5, 4 ミリモル) 、炭酸カリウム1.5g (11ミリモル) 及びョウ化イソプロビル1.5g (8, 2ミリモル) をN、Nージメチルルルスドド20 m1 に加え、空温にて1時間撹拌した。反応混合物を300m1の水にあけ、酢酸エチル50m1で2回抽出した。酢酸エチル層を50m1の水で2回添わた後、無水酸物・ブネシウムで改煉した。酢酸エチルを減圧留去し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶解、酢酸エチル:nーペキサン=1:8) で精製し、無色液体、旧り201.

5480) の2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオ ロメチルフェニル) -5-イソプロビルチオチアゾール 1.4g(収率70%)を得た。

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 & 値)

1. 337 (6H, d) 3. 244 (1H, q) 7. 694 (2H, d)

7. 913 (1H, s)

【0143】<実施例2>

2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル)-5-メチル-4-トリフルオロメチルチオチオ フェン(本発明化合物番号I-31)の製造

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 **δ値**)

2. 661 (3H, s) 7. 062 (1H, s)

7.669 (2H、s) 【0144】<実施例3>

2- (2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル) -5-ペンタフルオロエチルチオ-4-メチルチ アゾール(本発明化合物番号 II-71)の製造 5,5'ーチボシー [2 ー (2,6 ージクロロー4ートリフルオロメチルフェニル)ー4ーメチルチアゾール) 1、0g(1、5ミリモル)及びロンガリット1、5g(10ミリモル)をN、Nージメチルホルムアミド20m1に加え、監温にて提供しながら1時間に渡ってヨードペンタフルオロエタンの造動量を吹き込んだ。反応混合物を300m1の水で2回抽出した。酢酸エチルる0m1で2回抽出した。酢酸エグシンムで乾燥した。酢酸エチルを減圧留去し、残麦をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒、酢酸エゲル:nーペキサン=1:10)で精製し、無色液体(nD201.5059)の2ー(2、6-ジクロロー4ートリフルオロメチルフェニ

(2,6-ジクロロー4ートリフルオロメチルフェニル) -5-ペンタフルオロエチルチオー4-メチルチアゾール1.1g(収率81%)を得た。

1H-NMRデータ(300MHz、CDC13溶媒、 δ 節)

2. 571 (3H, s) 7. 741 (2H, s)

【0145】<実施例4>

2- (2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル) -4-メチル-5-メチルチオチオフェン (本発 明化合物番号 I-96) の製造

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2. 336 (3H, s) 2. 454 (3H, s)

6.800 (1H, s)

7.649 (2H、s) 【0146】<実施例5>

【U146】<2-(2.6-ジクロロー4ートリフルオロメチルフェ

ニル) -5-メチルチオフラン (本発明化合物番号 I - 59) の製造

(1) 2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル)-フラン(化合物XII)の製造

フラン12. 0g (176ミリモル) をジェチルエーテン250m1に加え、電素気液中下、電温にて接件しながら、n-ブチルリチウムへキサン溶液 (1.66mo 1/1) 100m1を演ドした。加熱運施ドラ時間接件した後、金属にて35・こので、100m1をデータンのジェチルエーアル50m1溶液を満下した。金属してさらに、12時間接件と後、反び高分のを約110米にあけ分破した。有機層を水で2回洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで成像した。将線を域圧留去後、残麦を減圧器に、無色液体で、沸れ16℃/20m时間、nD201.52370の2-(2,6-ジクロロー4ートリアルオロメデルフェニル) ーフラン23.4 g (収率65%) を得た。

1 H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

6. 58 (1 H, m) 6. 59 (1 H, m) 7. 60 (1 H, m)

7. 65 (2H、S) [0147] (2) 2-(2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル) -5-メチルチオフラン (本 築卵化合物番号 I-59) の製造

2- (2, 6-ジクロロー4-トリフルオロメチルフェ ニル) -フラン1. 4g (5ミリモル) をジオキサン1 5 m 1 に加え、室温にて撹拌しながら、臭素 0.8 g (5ミリモル)を滴下した。60℃にて3時間撹拌した 後、ジオキサンを減圧留去した。トルエン及び水を加え 分液し、トルエン層を水で2回洗浄した後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、2-ブロ モー5-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチル フェニル) -フラン1.5g(4.2ミリモル)を得 た。得られたプロム体をテトラヒドロフラン20mlに 加え、窒素気流下-50℃に冷却し、撹拌しながらn-プチルリチウムヘキサン溶液 (1.66mol/1)3 mlを適下した。同温度にてさらに1時間撹拌後、ジメ チルジスルフィドO. 6g (6. 4ミリモル) のジエチ ルエーテル5m1溶液を滴下した。室温まで撹拌した 後、溶媒を減圧留去した。トルエン及び水を加え分液 し、トルエン層を水で2回洗浄した後、無水硫酸マグネ シウムにて乾燥した。トルエンを減圧留去し、残査をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒、酢酸エ チル: n-ヘキサン=1:6) で精製し、淡黄色液体 (nD201, 5606) の2-(2, 6-ジクロロー 4-トリフルオロメチルフェニル) -5-メチルチオフ ラン0.8g(収率57%)を得た。 1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、

2. 487 (3H, s) 6. 552 (1H, d)

δ値)

6. 637 (1H, d) 7. 648 (2H, s)

【0148】<実施例6>

2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル)-4-メチル-5-メチルチオチアゾール (本発 明化合物番号 11-10) の製造

(1) 2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチ ルフェニル)-4-メチルチアゾール(化合物XII) の製造

4 ーメチルチアゾール2 5. 0 g (2 5 3 π) リモル)をジェチルエーテル3 0 0 m l に加え、変素気能中下、一6 のでにて撹料しながら、n ープチルリチウムへキサン溶液 (1. 5 9 m o l \nearrow 1) 1 9 0 m l を適下した。 3 時間撹拌した後、3, 5 ージクロロー4 ーフルオロベン \nearrow 1 \upsigma 1 \upsigma 2 \upsigma 2 \upsigma 2 \upsigma 3 \upsigma 2 \upsigma 6 \upsigma 2 \upsigma 6 \upsigma 2 \upsigma 6 \upsigma 7 \upsigma 6 \upsigma 7 \upsigma 6 \upsigma 7 \upsigma 8 \upsigma 8 \upsigma 8 \upsigma 9 \upsigma

【0149】 (2) 2-(2, 6-i)クロロー4ートリフルオロメチルフェニル) -4-iメチルー5ーメチルテオテアゾール (本発別化合物番号 11-10) の製造ジイソプロピルアミン15g (149ミリモル) をジエチルエーテル300m 1 (こ初え、窒素気流中下、<math>0では探止人がら。n-jデャルチウムへキサン浴気

(1.59mo1/1) 75m1を満下した。30分間 提搾した後、-60℃にて2-(2,6-ジクロロ-4-トリフル本ロメチルフェニル) -4-メチルチアゾール30.0g(96ミリモル)のジエチルエーテル10 のm1 溶液を滴下した。同温度にてさらに30分間携幹後、ジメチルジスルフィド10g(106ミリモル)のジエチルエーテル50m1 溶液を滴下した。提幹しながら室組まで戻した後、水を加え不溶物を濾別した。有機軽を水で2回洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。各種素砂胚回去し、残素をシリカがルカラムクロマトグラフィー(溶出溶域、前酸エチル・nーへキナン=1:6)で精製し、淡黄金液体(nD201.5746)の2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル)-4-メチルー5-メチルチオチアゾール32g(収率33%)を得た。

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、δ値)

2.484 (3H, s)

2. 569 (3H, s) 7. 747 (2H, s)

【0150】<実施例7>

2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ

ニル) -4-メチル-5-メチルスルフィニルチアゾール (本発明化合物番号 I I -11) の製造

2 - (2,6 -ジクロロ-4 - トリフルオロメチルフェ
(8 4 ミリモル) - 4 - メチルー5 - メチルケオナアゾール3 0 g
(8 4 ミリモル) をクロロホルム5 0 0 m 1 に溶解し、
- 3 0 でにて観性しながら、m - クロロ当次星 5 密観し、
- 5 g (8 4 ミリモル) を添加し、2 時間撹拌した。
密観にてきらに1 2 時間撹拌液、5 %重費水を加え分液
した。クロロホルム層を5 % 面で酸サトリウム水溶液、
水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで洗燥した。溶解を
歩延肝留去し、液黄色粉末(優近 6 8 ~ 16 9 ℃)の2
- (2,6 - ジクロロー4 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - メチルー5 - メチルスルフィニルチアゾール
2 5 g (収率8 0 %) を 号た。2

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2. 672 (3H, s) 3. 037 (3H, s) 7. 708 (2H, s)

【0151】<実施例8>

2 - (3 - クロロー5 - トリフルオロメチルー2 - ピリ ジル) - 5 - メチルスルフィニルチオフェン (本発明化 合物番号1 - 20) の製造

2-チオフェンボロン酸0.5g(4ミリモル).3-クロロー5-トリフルオロメチルー2-プロモピリジン 1. 3g(6.4ミリモル)、炭酸ナトリウム0.8g (7. 5ミリモル)及びテトラキス(トリフェニルホス フィン) パラジウム0.4g(0.3ミリモル) をトル エン40m1、エタノール20m1及び水20m1の混 合溶媒に加え、加熱還流下2時間撹拌した。反応混合物 を氷水にあけ、トルエンで抽出した。有機層を水で2回 洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を 減圧留去し、2-(3-クロロー5-トリフルオロメチ ルー2-ピリジル) チオフェン0.8gを得た。得られ た2-(3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピ リジル) チオフェン 0.8 g (3.9ミリモル) にN-プロモスクシンイミド 0.7g (3.9ミリモル)及び 四塩化炭素10m1を加え、加熱還流下3時間撹拌し た。不溶物を濾別後、四塩化炭素を減圧留去し、酢酸エ チルと水を加え分液した。酢酸エチル層を水で2回洗浄 した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、2-(3-クロロ-5-トリフルオロメチルー 2-ピリジル) -5-プロモチオフェン0.7g(2. 5ミリモル)を得た。得られたプロム体をテトラヒドロ フラン10m1に加え、窒素気流下-50℃に冷却し、 撹拌しながらn-プチルリチウムヘキサン溶液(1.5 9mo1/1) 1. 5m1を滴下した。同温度にてさら に1時間撹拌後、ジメチルジスルフィド0.3g(3. 2 ミリモル) のジエチルエーテル 5 m 1 溶液を滴下し た。室温まで撹拌した後、溶媒を減圧留去した。トルエ ン及び水を加え分液し、トルエン層を水で2回洗浄した 後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。トルエンを減 圧留去し、淡黄色液体の2-(3-クロロ-5-トリフ ルオロメチルー2 - ピリジル) - 5 - メチルチオチオフ エン0.4g(1.6ミリモル)得た。得られたメチル チオ体をクロロホルム10m1に溶解し、0℃にて撹拌 しながら、m-クロロ過安息香酸0,3g(1,7ミリ モル)を添加し1時間撹拌した。5%重曹水を加え分液 し、クロロホルム層を5%亜硫酸ナトリウム水溶液、水 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒、酢酸エチル:n-ヘキサン=1:4) で精 製し、黄褐色結晶 (融点70~73℃) の2- (3-2 ロロー5-トリフルオロメチル-2-ピリジル) -5-メチルスルフィニルチオフェン0.1g(収率23%) を得た。

1H-NMRデータ(300MHz、CDC13溶媒、 δ 値)

- 2. 998 (3H, s) 7. 533 (1H, d)
- 8.030 (1H, s)
- 8. 194 (1H, d) 8. 759 (1H, s)
- 【0152】<実施例9>

2- (2-クロロ-4-トリフルオロメチルフェニル) -5-メチルチオピリジン (本発明化合物番号V-9) の製造

2,5 ージプロモビリジン6.0g(25ミリモル)を シエチルエーテル30mlに加え、窒素気流中下、一6 のでにて競棒しながら、nープチルリチウムへキサン溶 被(1.59mol/1)19mlを瀬下した。3時間 撹搾した後、ジメチルジスルフィド2.9g(31ミリ モル)のジエチルエーテル6ml溶液を前下した。0℃ にてさらに6時間撹拌した後、反応混合物を約100m 1の水水にあけ分液した。有機履を水で2回液浄した 後、無水流酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を被圧留去 後、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 溶媒、酢酸・チル・nーへキサン=1:8)で精製し、 淡褐色液体の2一プロモー5ーメチルチオビリジン2. 6g(収率51%)を得た。

 $[0\,1\,5\,3]$ 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 -

ラムクロマトグラフィー (溶出溶媒、酢酸エチル: n-ヘキサン=1:4) で精製し、橙色液体 (nD201. 5750) の2-(2-クロロ-4-トリフルオロメチ ルフェニル) -5-メチルチオビリジン2.7g (収率 69%) を得た。

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2. 571 (3H, s)

7. 600~7. 760 (5H, m) 8. 606 (1H, dd)

【0154】<実施例10>

2 - (2, 6 - ジクロロー4 - トリフルオロメチルフェニル) - 5 - メチルチオビリジン(本発明化合物番号V - 2 2)の製造

2- (2-クロロ-4-トリフルオロメチルフェニル) -5-メチルチオピリジン2.7g(9ミリモル)をテ トラヒドロフラン50m1に加え、窒素気流中下、-6 0℃にて撹拌しながら、n-ブチルリチウムヘキサン溶 液(1,6mol/1)6,1mlを滴下した。3時間 **撹拌した後、N-クロロスクシンイミド1.3g(10** ミリモル)のテトラヒドロフラン40m1溶液を適下し た。0℃にてさらに6時間撹拌した後、反応混合物を約 500mlの氷水にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層 を水で2回洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を減圧留去し、残者をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (溶出溶媒、酢酸エチル: n-ヘキサン= 1:6) で精製し、淡黄色液体(nD201.585 9) の2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチ ルフェニル) -5-メチルチオピリジン0.4g(収率 13%) を得た。

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2.587 (3H, s)

7. 251 (1H, dd) 7. 677 (2H, s)

7. 683 (1H, dd)

8.618 (1H、dd) 【0155】<実施例11>

5-シクロプロピルメチルチオー1-メチルー3-(4-トリフルオロメチルフェニル)トリアゾール(本発明化合物番号 I V-7)の製造

チオシア・酸かりウム1.0g(10ミリモル)をアセ ニトリルル20m1に加え、盗幅にて慢搾したがら、4 ートリフルカロメチル安息活像クロリド2.1g(10 ミリモル)を簡下した。空幅にて1時間選作後、固形物 を識別し、護液を濃縮後、残空にトルエン50m1を加 丸、盗個にで微搾しながら、メチルヒドラジンの.5g (10ミリモル)を加えた。80でまで加熱後、1時間 健搾した。溶媒を強圧倒在後、残変に炭酸水素ナトリウ ム1g(12ミリモル)の50m1水溶液を加え、加熱 還流下6時間攪拌した。室温まで冷却後、5%塩酸水及 び酢酸エチルを加え分液した。有機層を水で2回洗浄し た後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留 去し、5-メルカプト-1-メチル-3-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) トリアゾール1.8g(収率7 0%) を得た。得られた5-メルカプト-1-メチルー 3-(4-トリフルオロメチルフェニル) トリアゾール 1.8g、シクロプロビルメチルブロミド1.3g(1 0ミリモル)、炭酸カリウム1.6g(12ミリモル) 及びテトラブチルアンモニウムプロミド0.3gをアセ トニトリル150m1に加え、60℃にて6時間機律し た。溶媒を減圧留去し、残香に100mlの氷水を加 え、酢酸エチルで抽出した。有機屬を水で2回洗浄した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去 し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 溶媒、酢酸エチル: $n- \wedge + + \vee = 1:6$) で精製し、 白色粉末 (融点47~50℃) の5-シクロプロピルメ チルチオー1ーメチルー3ー(4ートリフルオロメチル フェニル) トリアゾール2.1g(収率95%)を得

1 H-NMRデータ(300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

O IRC)		
0. $312 \sim 0$.	363	(2H, m)
0. 619 \sim 0.	6 4 9	(2H, m)
1. $151 \sim 1$.	285	(1 H, m)
3. 222		(2H, d)
3.859		(3H, s)
7.668		(2H, d)
8 175		(2H d)

【0156】 (中間体の製造例)

<参考例1>

- 5,5'ーチオジー{2-(2,6-ジクロロー4ートリフルオロメチルフェニル)-4-メチルチアゾール}(化合物IV)の製造
- (1) 2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル)-4-メチル-5-メルカプトチアゾール (化合物 I I)の製造

トチアゾール8.1g (収率88%) を得た。 1H-NMRデータ (300MHz. CDC13溶媒。

δ値) 2.594 (3H,s)

4. 902 (1H, s)

7.684 (2H, s)

【0157】(2)5,5'ーチオジー{2-(2,6 ージクロロー4ートリフルオロメチルフェニル)-4-メチルチアゾール}(化合物 IV)の製造

2 - (2, 6 - ジクロロー4 - トリフルオロメチルフェ ニル) - 4 - メチルー5 - メルカブトチアソール8 g (2 3 ミリモル) をジメチルスルホキシド7 0 m 1 にも え、15 0 ではて 2 時間費用にた。反応混合物を木中に あけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル福を無水硫酸 エをシリカグルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒、 酢酸エチル・1 - へキサンー1:5)で精製し、淡黄色 樹脂状物質 (n D 2 0 測定不可) の5,5' チオジー (2 - (2,6 - ジクロロー4 - トリフルオロメチルチ エエル) - 4 - メチルチアアール 7,3 g (東寧 9 2

1H-NMRデータ(300MHz、CDC13溶媒、 系値)

2. 429 (6H, s)

%) 得た。

7.694 (4H、s) 【0158】<参考例2>

2- (2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル) -5-メチル-4-メルカプトチオチオフェン (化合物 I I) の製造

(1) 2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチルチオフェン(化合物XII)の製造

2-メチルチオフェン10.0g(102ミリモル)を ジエチルエーテル150mlに加え、窒素気液下、窒温 にて撹拌しながら、n-ブチルリチウムへキシ溶液 (1.60mol/1)46mlを溶下した。容温にて

(11. り 0 m o l) / 1 4 o m l を m r した。 金瓜に と 時間 握棒後、3、5 ージ ク ロ ロー 4 一 フルナ ロ ペンプ トリフルオリド 1 8、0 g (7 7 ミリモル) のジエチル エーテル 3 0 m l 溶液を 適下した。 室温にて さらに 1 2 時間 握押した後、反応品合物を 約1 1 の 水木に かけ 分放 した。 有機層を 水で 2 回洗浄した後、無 水硫酸 マグネシ ウムで改築した。 溶媒を 液圧 3 の m H g、 n D 2 0 1 . 5 5 5 5) の 2 ー (2,6 ージク ロ ロ - 4 ー トリフルオロメチルフェニル) - 5 ー メチルチオ フェン 1 5 . 0 g (収率 6 3 5 6) 沿 た

1H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2.552 (3H, s)

6.811 (1H, d)

6.837 (1H, d)

7.646 (2H, s)

【0159】(2) チオ酢酸2-(2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチル-4-チェールの製造

2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル) -5-メチルチオフェン10g(32ミリモル) をクロロホルム100m1に溶解し、0℃にて撹拌しな がら、クロロスルホン酸7g(60ミリモル)を滴下し た。室温にて3時間撹拌後、反応混合物を約500m1 の氷水にあけ分液した。有機層を水で2回洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、 2-(2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルフェ ニル) -5-メチルチオフェン-4-スルホニルクロリ ド13.4g (32ミリモル) を得た。得られたスルホ ニルクロリド誘導体を酢酸200m1に溶解し、赤リン 4. 9g(158ミリモル) 及びヨウ素 0. 5g(2ミ リモル)を加え、120℃にて2時間反応させた。溶媒 を減圧留去し、残査に酢酸エチル200m1を加え濾別 した。濾液を5%チオ硫酸ナトリウム水、5%重曹水及 び水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去し、淡黄色樹脂状物質(nD201.5 790) のチオ酢酸2-(2,6-ジクロロ-4-トリ フルオロメチルフェニル) -5-メチル-4-チエニル 11.9g (収率93%) を得た。

1 H-NMRデータ (300MHz、CDC13溶媒、 δ値)

2. 413 (3H, s)

2.486 (3H, s)

6.889 (1H, s)

7. 659 (2H、s) 【0160】(3) 2-(2, 6-ジクロロ-4-トリ

フルオロメチルフェニル) - 5 - メチルー4 - メルカプトチオチオフェン (化合物 II) の製造

(2) で含成したチオ酢線 4 ・ チエニル薬酵料 1 1 . 9 ま (3 1 ミリモル) をメタノール 2 0 0 m 1 に溶解し、 1 規定の水酸化ナトリウム水溶液 5 0 m 1 を加え、加熟 遮流下 1 時間能計した。 溶漿を減圧留ました後、 1 0 % 起酸水及び酢酸エテルを加え分液した。 溶糠 日本水で 2 回洗浄した後、無水面酸・ツネシウムで乾燥した。 溶鞣 を減圧留去し、2 ー (2 , 6 ・ジクロロー4 ートリフル オロメチルフェニル) - 5 ーメチルー 4 ーメルカプトチ オチオフェン 9 . 7 g (収率 9 2 %) を得た。

【0161】本発明の有害生物防除剤は、一般式 [1] で示されるジアリールスルフィド誘導体を有効成分とし てなる。

【0162】本発明化合物を有害生物助除剤の有効成分 として使用するに際しては、本発明化合物それ自体で用 いてもよいが、農薬補助剤として製剤化に一般的に用い られる担体、界面活性剤、及びその他補助剤を配合し て、乳組、糖剤剤、粉剤、粒剤、粧剤、木和剤、木溶 剤、液剤、フロアブル剤、顆粒水和剤、エアゾーの剤、 ベースト剤、油剤、乳濁剤等の酸々の形態にし動剤」 とができる。これらの配合剤合は通常、有効成分0.1 ~90重量部で農薬補助剤10~99.9重量部であ

【0163】ここにいう製剤化に際して用いられる担体 としては、固体担体と液体担体に分けられる。固体担体 としては、例えば澱粉、活性炭、大豆粉、小麦粉、木 粉、魚粉、粉乳等の動植物性粉末、タルク、カオリン、 ベントナイト、炭酸カルシウム、ゼオライト、珪藻土、 ホワイトカーボン、クレー、アルミナ等の鉱物性粉末が 挙げられる。液体担体としては、例えば水:イソプロピ ルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類; シクロヘキサノン、メチルエチルケトン等のケトン類; ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類;ケロ シン、軽油等の脂肪族炭化水素類;キシレン、トリメチ ルベンゼン、テトラメチルベンゼン、メチルナフタリ ン、ソルベントナフサ等の芳香族炭化水素類:クロロベ ンゼン等のハロゲン化炭化水素類:ジメチルアセトアミ ド等の酸アミド額:脂肪酸のグリセリンエステル等のエ ステル類: アセトニトリル等のニトリル類: ジメチルス ルホキシド等の含硫化合物類等が挙げられる。

【0164】界面活性素としては、例えばアルキルペン ゼンスルホン酸金属塩、ジナフチルメタンジスルホン酸 金属塩、アルコール硫酸エステル塩、アルキルアリール スルホン酸塩、リグニンスルホン酸塩、ポリオキシエチ レングリコールエーテル、ポリオキシエチレンアルキル アリールエーテル、ポリオキシエチレンソルピタンモノ アルキレート等が挙げられる。

【0165】その他の補助利としては、例えばカルボキリシメチルセルロース、アラビアゴム、アルギン酸ナンルム、トラガンガム、ボリビールアルコール等の周着剤あるいは増粘剤、金属石鹸等の消泡剤、脂肪酸、アルキルリン酸塩、シリコーン、パラフィン等の物性由ト割、変色剤等を用いるとかができる。

【0166】これらの影利の実際の使用に関しては、そ のまま使用するか、又は水等の希釈剤で所定譲渡に希釈 して使用することができる。本発明化合物を含有する権 なの製剤、又はその希釈物の施用は、油常一般に行なか れている施用方法、即ち、散布(例えば資務、ミスティ ング、アトマイジング、散粉、散粒、水面施用、箱施用 等)、上糠施用(例えば退入、灌注等)、表面施用、衛施 対へ、放置等)、浸液、毒血等により行うこ とができる。また、家畜に対して前記名が成分を飼料に 混合して与え、その排泄物での有害虫、物に有害民虫の 発生、放着を助除することも可能である。また、いわゆ る超高濃度少量散布法により施用することもできる。こ の方法においては、活性収分を100%含有することが 可能である。 【0167】 本発明の有害生物防除剤の施用は、一般に 0.1~50000ppm、望ましくは1~10000 ppmの有効成分濃度で行なう。

【0168】有効成分濃度は、製剤の形態及び施用する方法、目的、時期、場所及び有害生物の発生状況等によって適当に変更できる。例えば水生有害生物の場合、上記濃度範囲表現を発生場所に散布しても助除できることから、水中での有効成分濃度範囲は上記以下である。単位面積あたりの施用はは1ha当り、有効成分化合物として0.1~5000g、好ましくは1~1000gが使用されるが、これらに程定されるものではない。

[0169] 尚、本郷別化合物は単独でも十分有効であることはいうまでもないが、必要に応じて他の肥料、農業、例えび塩虫剤、殺ダニ剤、穀鶏刺、 表頭剤、抗ウイルス剤、誘引剤、除草剤、植物成長調整剤などと謁用、併用することができ、この場合に一層優れた効果を示さたとある。

【0170】本発明化合物と混合して使用できる殺虫 剤、殺菌剤、殺ダニ剤等の代表例を以下に示す。

【0171】例えば有機リン及びカーバメート系殺虫 剤:フェンチオン、フェニトロチオン、ダイアジノン、 クロルピリホス、オキシデプロホス、バミドチオン、フ ェントエート、ジメトエート、ホルモチオン、マラチオ ン、トリクロルホン、チオメトン、ホスメット、ジクロ ルボス、アセフェート、EPBP、メチルパラチオン、 オキシジメトンメチル、エチオン、ジオキサベンゾホ ス、シアノホス、イソキサチオン、ピリダフェンチオ ン、ホサロン、メチダチオン、スルプロホス、クロルフ ェンビンホス、テトラクロルビンホス、ジメチルビンホ ス、プロパホス、イソフェンホス、ジスルホトン、プロ フェノホス、ピラクロホス、モノクロトホス、アジンホ スメチル、アルジカルブ、メソミル、チオジカルブ、カ ルボフラン、カルボスルファン、ベンフラカルブ、フラ チオカルブ、プロポキスル、フェノブカルブ、メトルカ ルブ、イソプロカルブ、カルバリル、ピリミカーブ、エ チオフェンカルブ、ジクロフェンチオン、ピリミホスメ チル、キナルホス、クロルビリホスメチル、プロチオホ ス、ナレッド、EPN、XMC、ベンダイオカルプ、オ キサミル、アラニカルブ、クロルエトキシホス等。

【0172】ピレスロイド素養魚剤:ベルメトリン、シベルメトリン、デルタメトリン、フェンバレート、フェンプロバトリン、ピレトリン、アレスリン、テトラメトリン、レスメトリン、ジメスリン、プロバスリン、フェノトリン、プロトリン、フルバリネート、シフルトリン、シハロトリン、フルシトリン、トラロメトリン、シラフルリンとピース、シクロプロトリン、ピフェントリン、アクリナトリン

【0173】アシルウレア系、その他の殺虫剤:ジフルベンズロン、クロルフルアズロン、ヘキサフルムロン、

トリフルムロン、テフルベンズロン、フルフェノクスロ 、フルンクロクスロン、ブプロフェジン、ピリプロキ シフェン、ルフェヌロン、シロマジン、メトブルン、エ ンドスルファン、ジアフェンチウロン、イミタクロプリ ド、フィプロエル、硫酸ニコテン、ロテノン、メタアル デヒド、マシン油、BTや昆虫病原ウイルス等の微生物 農薬、フェノキシカルブ、カルタップ、チオシクラム、 ベンスルタップ、デブフェノジド、クロルフェナビル、 エマメケチンペンゾエート、アセタミプリド、ニテンビ ラム、ビメトロジン、オレイン酸ナトリウム、なたね油 等。

【0174】 穀線虫剤:フェナミホス、ホスチアゼート、エトプロホス、メチルイソチオシアネート、1,3 ジクロロプロペン、DCIP等。

【0175】 歌ゲ二剂: クロルペンジレート、フェニソ プロモレート、ジコホル、アミトラズ、プロバルギッ ト、ベンゾメート、ヘキンサ下ソクス、フェンブタチン オキシド、ポリナクチン、キノメチオネート、クロルフ エンソン、テトラジホン、アバメクチン、ミルペメクチ ン、クロフェンテジン、ビリダペン、フェンビロキシメ ート、テブフェンピラド、ビリミジフェン、フェノチオ カルブ、ジエノクロル、エトキサゾール、ハルフェンブ ロックス等。

【0176】殺菌剤:チオファネートメチル、ベノミ ル、カルベンダゾール、チアベンダゾール、フォルペッ ト、チウラム、ジラム、ジネブ、マンネブ、マンゼブ、 ポリカーバメート、イプロベンホス、エジフェンホス、 フサライド、プロベナゾール、イソプロチオラン、クロ ロタロニル、キャプタン、ポリオキシン、ブラストサイ ジンS、カスガマイシン、ストレプトマイシン、バリダ マイシン、トリシクラゾール、ピロキロン、フェナジン オキシド、メプロニル、フルトラニル、ペンシクロン、 イプロジオン、ヒメキサゾール、メタラキシル、トリフ ルミゾール、トリホリン、トリアジメホン、ピテルタノ ール、フェナリモル、プロピコナゾール、シモキサニ ル、プロクロラズ、ペフラゾエート、ヘキサコナゾー ル、ミクロプタニル、ジクロメジン、テクロフタラム、 プロピネブ、ジチアノン、ホセチル、ビンクロゾリン、 プロシミドン、オキサジキシル、グアザチン、プロパモ カルブ塩酸塩、フルアジナム、オキソリニック酸、ヒド ロキシイソキサゾール、イミベンコナゾール、ジフェノ コナゾール、メパニピリム等。

【0177】本発明の化合物は、半翅目害虫、縞翅目害虫 転 精翅目音虫、双翅目害虫、腕翅目害虫、直翅目害 虫、シロアリ目害虫、アザミウマ目害虫、ヘダニ類、縦 物寄生性線虫類等の害虫に対して、優れた助筋効果を示 す。そのような害虫の例としては、以下の如き害虫類を 例示することができる。

【0178】半翅目害虫、例えばホソヘリカメムシ(Riptortus clavatus)、ミナミアオカ

メムシ (Nezara viridula) 、メクラカ メムシ類 (Lygus sp.)、アメリカコバネナガ カメムシ (Blissusleucopterus)、 ナシグンバイ (Stephanitis nashi) 等のカメムシ類(異翅類; HETEROPTERA)、 ツマグロヨコバイ、ヒメヨコバイ類(Empoasca sp., Erythroneura sp., Ci rculifer sp.) 等のヨコバイ類、トピイロ ウンカ (Nilaparvata lugens)、セ ジロウンカ (Sogatellafurcifer a)、ヒメトピウンカ (Laodelphax str iatellus) 等のウンカ類、Psvlla s p. 等のキジラミ類、タバココナジラミ (Bemisi a tabaci)、オンシツコナジラミ (Trial eurodes vaporariorum) 等のコナ ジラミ類、ブドウネアブラムシ (Viteus vit ifolii)、モモアカアブラムシ (Myzuspe rsicae)、リンゴアブラムシ (Aphis po mi)、ワタアプラムシ(Aphis gossypi i)、Aphis fabae、ニセダイコンアプラム > (Rhopalosiphum psedobras sicas)、ジャガイモヒゲナガアプラムシ(Aul acorthum solani). A#SFUTTT ムシ (Schizaphis graminum) 等の アプラムシ類、クワコナカイガラムシ (Pseudoc occus comstocki)、ルピーロウムシ (Ceroplastes rubens)、サンホー ゼカイガラムシ (Comstockaspis per niciosa)、ヤノネカイガラムシ(Unaspi s vanonensis) 等のカイガラムシ類、サシ ガメ (Rhodnius sp.)等。 【0179】鱗翅目害虫、例えばチャハマキ(Homo na magnanima)、コカクモンハマキ (Ad oxophves orana), FVJ/Nマキ (Sp arganothis pilleriana), +> ヒメシンケイ (Grapholitha molest a)、マメシンクイガ (Leguminivoragl ycinivorella)、コドリンガ (Laspe vresia pomonella), Eucosma sp. 、Lobesia botrana等のハマキ ガ類、ブドウホソハマキ (Eupoecillia a mbiguella) 等のホソハマキガ類、Bamba lina sp. 等のミノガ類、コクガ (Nemapo gon granellus)、イガ (Tinea t ranslucens) 等のヒロズコガ類、ギンモンハ モグリガ (Lvonetiaprunifoliell a) 等のハモグリガ類、キンモンホソガ (Phyllo norycter rigoniella) 等のホソガ 類. ミカンハモグリガ (Phvllocnistis

citrella) 等のコハモグリガ類、コナガ (P1

utella xylostella), Prays citri等のスガ類、プドウスカシバ (Parant hrene regalis), Synanthedo n sp. 等のスカシバガ類、ワタアカミムシ (Pec tinophora gossypiella)、ジャ ガイモガ (Phthorimaea opercule 11a)、Stomoptervx sp. 等のキバガ 類、モモシンクイガ (Carposina nipon ensis) 等のシンクイガ類、イラガ (Monema flavescens) 等のイラガ類、ニカメイガ (Chilo suppressalis), コブノメ イガ (Cnaphalocrocis medinal is). Ostrinia nubilalis, 77 ノメイガ (Ostrinia furnacalis) 、ハイマダラノメイガ (Hellula undal is)、ハチミツガ (Galleriamellone lla), Elasmopalpus lignose llus, Loxostege sticticali s 等のメイガ類、モンシロチョウ (Pieris ra pae) 等のシロチョウ類、ヨモギエダシャク (Asc otis selenaria) 等のシャクガ額、オピ カレハ (Malacosoma neustria) 等 のカレハガ類、Manduca sexta等のスズメ ガ箱、チャドクガ (Euproctis pseudo conspersa)、マイマイガ (Lymantri a dispar) 等のドクガ類、アメリカシロヒトリ (Hyphantria cunea) 等のヒトリガ 類、タバコバッドワーム (Heliothis vir escens)、ボールワーム (Helicoverp a zea)、シロイチモジョトウ (Spodopte raexigua)、オオタバコガ (Helicove rpa armigera)、ハスモンヨトウ (Spo doptera litura)、ヨトウガ (Mame stra brassicae), タマナヤガ (Agr otis ipsiron), アワヨトウ (Pseud aletia separata), イラクサキンウワ バ (Trichoplusia ni) 等のヤガ類等。 【0180】鞘翅目害虫、例えばドウガネブイブイ(A nomala cuprea)、マメコガネ (Popi llia japonica)、ヒメコガネ (Anom ala rufocuprea), Eutheola rugiceps等のコガネムシ類、ワイヤーワーム (Agriotes sp.), Conodeuss p. 等のコメツキムシ類、ニジュウヤホシテントウ(E pilachna vigintioctopunct ata)、インゲンテントウムシ (Epilachna varivestis) 等のテントウムシ類、コクヌ ストモドキ (Tribolium castaneu m) 等のゴミムシダマシ類。 ゴマダラカミキリ (Ann plophora malasiaca)、マツノマダ

ラカミキリ (Monochamus alternat us) 等のカミキリムシ類、インゲンマメゾウムシ (A canthoscelides obtectus), アズキゾウムシ (Callosobruchus ch inensis) 等のマメゾウムシ類、コロラドハムシ (Leptinotarsa decemlineat a)、コーンルートワーム (Diabrotica s p.)、イネドロオイムシ (Oulema orvza e)、テンサイトビハムシ (Chaetocnema concinna). Phaedon cochlea rias, Oulema melanopus, Dic ladispa armigera等のハムシ類、Ap ion godmani等のホソクチゾウムシ類、イネ ミズゾウムシ (Lissorhoptrus oryz ophilus)、ワタミゾウムシ (Anthonom us grandis) 等のゾウムシ類、コクゾウムシ (Sitophilus zeamais) 等のオサゾ ウムシ類、キクイムシ類、カツオブシムシ類、シバンム シ類等。

【0181】双翅目害虫、例えばキリウジガガンボ(T ipra ano)、イネコスリカ (Tanvtars us oryzae)、イネシントメタマバエ (Ors eolia oryzae)、チチュウカイミバエ (C eratitis capitata) 、イネミギワバ エ (Hydrellia griseola)、オウト ウショウジョウバエ (Drosophila suzu kii) 、フリッツフライ (Oscinella fr it)、イネカラバエ(Chlorops oryza e)、インゲンモグリバエ (Ophiomyia ph aseoli)、マメハモグリバエ(Liriomvz a trifolii)、アカザモグリハナバエ (Pe gomya hyoscyami)、タネバエ (Hy1 emiaplatura)、ソルガムフライ (Athe rigona soccata), IIII (Musc a domestica)、ウマバエ (Gastrop hilus sp.)、サシバエ (Stomoxys sp.)、ネッタイシマカ (Aedes aegypt i)、アカイエカ (Culex pipiens)、シ ナハマダラカ (Anopheles slnensi s)、コガタアカイエカ (Culex tritaen iorhynchus) 等。

【0182】 膜類目害虫、例えばクキバチ類(Cephus sp.)、カタビロコバチ類(Harmolit a sp.)、カプラハバチ類(Athalia sp.)、スズメバチ類(Vespa sp.)、ファイアーアント類等。

【0183】 直翅目寄虫、例えばチャバネゴキブリ (B latella germanica)、ワモンゴキブ リ (Periplaneta americana)、ケラ (Gryllotalpa african a)、バッタ (Locustamigratoria migratoriodes)、Melanoplus sanguinipes等。

【0184】シロアリ目審虫、例えば、ヤマトシロアリ (Reticulitermessperatus)、 イエシロアリ (Coptotermes formos anus) 築。

【0185】アザミウマ日密虫、例えば、チャノキイロアザミウマ(Scirtothrips dorsal is)、ミナミキイロアザミウマ(Thrips palmi)、クロトンアザミウマ(Heliothrips haemorrhoidalis)、ミカンキイロアザミウマ(Franklimiella occidentalis)、イネクダアザミウマ(Haplothrips aculeatus)等。

【0186] ハダ二類、刺え肚ナミハダニ(Tetra nychus urticae)、カンザワハダニ(T etranychus kanzawai)、ミカンハ ダニ(Panonychus citri)、リンゴハ グニ(Panonychus ulmi)、イエローマ イト(Eotetranychus carpin

i)、テキサスシトラスマイト (Eotetranychus banksi)、ミカンサビダニ (Phyll ocoptruta oleivora)、チャノホコリダニ (Polyphagotarsonemus latus)、ヒメハダニ (Brevipalpus sp.)、ロビンネダニ (Rhizoglyphus robini)、ケナガコナダニ (Tyrophagus putrescentiae)等。

【0187】植物寄生性線虫類、例えばサツマイモネコ プセンチュウ (Meloidogyne incogn ita)、ネグサレセンチュウ (Pratylencus sp.)、ダイズシストセンチュウ (Heter odera glycines)、イネシンガレセンチ ユウ (Aphelenchoides bessey i)、マツノザイセンチュウ (Bursaphelen chus xylophilus)等。

【0188】その他有害動物、不快動物、衛生害虫、寄生虫、例えばスクミリンゴガイ(Pomacea ca naliculata)、ナナクジ(Incilariasp.)、アフリカマイマイ(Achatina fulica)等の腹足綱質(Gastropoda)、ソンゴムシ(Armadillidium sp.)、ワラジムシ、ムカデ等の雰囲目類(Isopoda)、Liposcelis sp.等のチャクテムシ類、Ctenolepisma sp.等のチャクテムシ類、Ctenolepisma sp.等のシミ類、Pule x sp.、Ctenocephalides sp.等のノミ類、Trichodectes sp.等のハミ類、Cimex sp.等のトランミ類、アンラミ類、アンマダニ、Roophilus microplu

- s)、フタトゲチマダニ (Haemaphysalis longicornis) 等の動物寄生性ダニ類、ヒ
- ョウヒダニ類等を挙げることができる。
- 【0189】更に、有機リン系化合物、カーバメート系 化合物、合成ピレスロイド系化合物、アシルウレア系化 合物あるいは既存の殺虫剤に抵抗性を示す害虫に対して も有効である。

[0190]

【発明の効果】本発明の化合物は、半翅目害虫、鱗翅目 害虫、鞘翅目害虫、双翅目害虫、膜翅目害虫、直翅目害 由、シロアリ目害虫、アザミウマ目害虫、ハダニ類、植 物寄生性線虫類等の広範囲の有害生物に対して優れた防 除効果を示し、また、抵抗性を帯びた有害生物をも防除 できる。又は、本発明方法によれば触媒なしで両 o -位 が例えばクロロ置換したような発明化合物が他のアリー ル基に導入された化合物が製造できる。

【0191】次に、代表的な製剤例をあげて製剤方法を 具体的に説明する。化合物、補助剤の種類及び配合比率 は、これのみに限定されることなく広い範囲で変更可能 である。以下の説明において、%は重量百分率を示す。

【0192】製剤例1 乳剤

化合物(II-7)30%、シクロヘキサノン20%、 ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル11%、 アルキルベンゼンスルホン酸カルシウム4%及びメチル ナフタリン35%を均一に溶解して乳剤とした。

【0193】製剤例2 水和剤

化合物 (II-7) 10%、ナフタレンスルホン酸ホル マリン縮合物ナトリウム塩0.5%、ポリオキシエチレ ンアルキルアリール0.5%、珪藻土24%、クレー6 5%を均一に混合粉砕して水和剤とした。

【0194】製剤例3

粉剤 化合物(II-7)2%、珪藻土5%及びクレー93% を均一に混合粉砕して粉剤とした。

【0195】製剤例4 粒剤

化合物 (II-7) 5%、ラウリルアルコール硫酸エス テルのナトリウム塩2%、リグニンスルホン酸ナトリウ ム5%、カルボキシメチルセルロース2%及びクレー8 6%を均一に混合粉砕した。この混合物100重量部に 水20重量部を加えて練合し、押出式造粒機を用いて1 4~32メッシュの粒状に加工したのち、乾燥して粒剤 とした。

【0196】次に本発明化合物を有効成分とする有害生 物防除剤の奏する効果について試験例をもって説明す る。

【0197】試験例1 トピイロウンカ殺虫試験 製剤例2に進じて調製した水和剤を500ppの濃度 に水で希釈した。その薬液にイネ茎葉を浸漬し、風乾 後、試験管に静置した。その中にトピイロウンカ幼虫5 頭を放ち、脱脂綿で栓をした。その後、25℃の恒温室 に置き、6日後に死虫数を調査し、数1の計算式により

死虫率を算出した。試験は2連制で行った。結果を表1 9~表22に示す。

[0198]

【数1】

調査日の死虫数

死中率 (%) =----×100 供試幼中教

[0199] 【表19】

化合物	化合物番号						
I -	1	100					
I -	7	100					
I -	8	100					
I -	9	100					
I -	10	100					
I -	1 3	100					
I -	14	100					
I -	15	100					
I -	16	100					
I -	17	100					
I -	3 1	100					
I -	3 2	100					
I -	3 4	100					
I -	59	100					
I -	60	100					
I -	62	100					
I -	6 5	100					
I -	6 6	100					
I -	8 7	100					
I -	88	100					
I -	8 9	100					
I -	90	100					
I -	9 1	100					
I -	93	100					
I -	9 4	100					
I -	9 5	100					
I -	96	100					
1 -	9 7	100					
I - 1	0 0	100					
I - 1	10	100					
I - 1	13	100					

[0200]

【表20】

化合物番号	死虫率
1-114	100
I-117	100
II- 1	100
I I - 2	100
I I - 3	100
II- 4	100
II- 5	100
II- 7	100
II- 8	100
I I - 9	100
I I - 1 0	100
I I - 1 1	100
I I - 1 3	100
I I - 1 4	100
I I - 1 5	100
I I - 1 6	100
I I - 1 7	100
I I - 1 8	100
I I - 1 9	100
I I - 2 0	100
I I - 2 3	100
I I - 2 4	100
I I - 4 0	100
I I - 4 1	100
I I - 6 9	100
I I - 7 0	100
I I - 7 1	100
I I - 7 2	100
II-73	100
I I - 7 4	100
I I - 7 5	100

【0201】 【表21】

100 II - 76100 II - 77100 II - 78I I - 8 4 100 II - 85100 II - 88100 100 I I - 9 0 II - 91100 II - 93100 I I - 9 4 100 I I - 9 5 100 IV- 2 100 100 IV- 3 IV-7 100 IV- 9 100 IV-17 100 IV-23 100 IV-25 100 100 IV-27 IV-28 100 I V - 3 3 100 IV-34 100 IV-36 100 IV-40 100 IV-45 100 V - 3 100 V - 5 100 V - 7 100 V - 11 100 V - 12 100 V - 13 1 O O

化合物番号

死虫率

【0202】 【表22】

化合物番号	死虫率
V - 14	100
V - 15	100
V 16	100
V - 20	100
V - 22	100
V - 23	100
V - 24	100
V - 26	100
V I - 5	100
VI - 7	100
V I - 1 3	100
VΠ- 1	100
V III − 2	100

【0203】試験例2 シロイチモジョトク殺虫試験 製剤例2に準じて調製した水和剤を500ppmの濃度 に水で希釈した。その薬域にキャベツ葉を浸漬し、風乾 後、容量60mlの塩化ビニル製のカップに入れた。そ の中にコナガ3齢幼虫10頭を放ち蓋をした。その後、 25℃の地温室に置き、6日後に死虫数を調産し、数1 の計算式により死虫率を算出した。試験は1連制で行った。結果を表と3、表24に示す。

【0204】 【表23】

化合物番号	死虫率
1 - 1	100
1 - 2	100
1 - 7	100
1 - 8	100
I - 9	100
I - 16	100
1-17	100
1 - 59	100
1-60	100
1-62	100
1 - 65	100
I-110	100
I - 1 1 1	100
I - 1 1 2	100
1 - 114	100
II - I	100
I I - 2	100
I I - 3	100
II- 4	100
1 I - 7 2	100
I I - 7 3	100
II-84	100
I I - 8 5	100
1 I - 8 6	100
IV- 9	100
1 V - 3 6	100
V - 1	100
V - 2	100
V - 3	100
V - 5	100
V - 7	100

【0205】 【表24】

化合物番号	死虫率
V - 9	100
V - 10	100
V- 11	100
V- 12	100
V - 14	100
V- 16	100
V- 17	100
V - 22	100
V - 23	100
V - 26	100
VI - 1	100
V III − 2	100
V m - 1 0	100
V Ⅲ - 1 2	100
V III — 1.9	100

| VⅢ-19 | 100 | 100 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020 | 1020

10200月 (MANNIA) ソクハムンがあれる 製剤例2に作ご調製した水和剤を500ppmの濃度 に水で希釈した。その薬液5m1を容量60m1の塩化 ビニル製カップに入れた20グラムの乾燥七に満下し た。さらに、ここにキュウリ番子5粒を入れ、混和し、 ウリハムシ2齢幼虫を5頭炊鬼し、蓋をした。その後、 25℃の恒温盤に置き、5日後に死虫数を割束し、数1 の計算式により死虫率を算出した。試験は2連制で行った。結果を表25に示す。

【0207】 【表25】

化合物番号		死虫率	
I -	7	100	
1 -	8	100	
1 -	9	100	
I -	10	100	
I -	16	100	
1 -	1 7	100	
1 I -	4	100	
11-	5	100	
11-	7	100	
I I -	9	100	
I I -	10	100	
I I -	1 3	100	
I I -	18	100	
I I -	20	100	
I I -	72	100	
I I -	73	100	

【0208】試験例4 ナミハダニ防除試験 製剤例2に準じて調製した水和剤を有効成分として50 0ppmの濃度に水で希釈した。その薬液に、予めナミ ハダニ成虫を接種しておいたダイズ苗を浸漬し、風乾し た。処理後のダイズ苗は摂氏25度の恒温室に置き、1 3日後に生存虫数を調査し、数2の計算式により防除価 【数2】

【0210】 【表26】

> 化合物器号 死虫率 I - 107100 II - 7095 II - 829.0 9 5 II - 95IV- 7 99 IV-23 100 I V - 2 5 96 IV-28 9.5 IV-34 100 V - 20 99 V - 22 100 VI-1 9 1 V I - 1 3 8 9 V III - 10 97

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI	テーマュード(参考)
A 0 1 N 43/653		A 0 1 N 43/653	N
43/76		43/76	
43/78		43/78	В
43/80	101	43/80	101
C 0 7 D 213/71		C 0 7 D 213/71	
213/85		213/85	
213/89		213/89	
249/12	512	249/12	5 1 2
261/10		261/10	
263/46		263/46	
275/03		277/36	
277/36		277/40	
277/40		277/48	
277/48		277/56	
277/56		277/64	
277/64		307/68	
307/68		333/34	
333/34		333/36	
333/36		333/38	

333/38 409/04 2 1 3 409/04 2 1 3 275/02

(72)発明者 西山 清利 静岡県磐田郡福田町塩新田408番地の1 株式会社ケイ・アイ研究所内

(72)発明者 朝日田 光晴 静岡県磐田郡福田町塩新田408番地の1 株式会社ケイ・アイ研究所内

(72)発明者 和田 信英 静岡県磐田郡福田町塩新田408番地の1 株式会社ケイ・アイ研究所内 (72)発明者 矢野 祐幸 静岡県小笠郡菊川町加茂1809番地

(72)発明者 小松 正明 静岡県小笠郡菊川町加茂1809番地

(72)発明者 藤沢 豊一 静岡県小笠郡菊川町加茂1809番地

(72) 発明者 嶋津 朋徳 静岡県浜松市佐鳴台 6 丁目10番地の48